Also published as:

US5444041 (A)

PT100400 (A)

PT100400 (B)

more >>

MX9201816 (A)

区 WO9218147 (A1)

CONVERTIBLE MICROEMULSION FORMULATIONS

Publication number: JP6507172 (T) **Publication date:** 1994-08-11

Inventor(s):
Applicant(s):
Classification:

- international: A61K31/715; A61K38/00; A61K38/04; A61K38/11;

A61K38/12; A61K38/22; A61K38/23; A61K38/25; A61K38/27;

A61K38/28; A61K38/36; A61K38/39; A61K38/43; A61K38/46;

A61K38/55; A61K39/00; A61K47/06; A61K9/107; A61K31/715; A61K38/00; A61K38/04; A61K38/10;

A61K38/12; A61K38/22; A61K38/23; A61K38/25; A61K38/27; A61K38/28; A61K38/36; A61K38/39; A61K38/43; A61K38/55; A61K39/00; A61K47/06; A61K9/107; (IPC1-7): A61K31/725; A61K37/02; A61K37/20; A61K37/24; A61K37/26; A61K37/34; A61K37/36; A61K37/43; A61K37/465; A61K37/54; A61K37/64;

A61K39/00; A61K47/06

- **European:** A61K38/12; A61K38/23; A61K38/25; A61K38/27; A61K38/36A;

A61K38/39; A61K9/107D

Application number: JP19920511743T 19920415

Priority number(s): WO1992US03086 19920415; US19910687691 19910419;

US19920837347 19920214; US19920841931 19920225

Abstract not available for JP 6507172 (T)

Abstract of corresponding document: WO 9218147 (A1)

There is provided a water-in-oil (w/o) microemulsion which readily converts to an oil-in-water (o/w) emulsion by the addition of aqueous fluid to the w/o microemulsion, whereby any water-soluble biologically-active material in the aqueous phase is released for absorption by the body. The w/o microemulsion is particularly useful for storing proteins and the like for long periods of time at room temperature and above until they are ready for use, at which time the addition of aqueous fluid converts the microemulsion to an o/w emulsion and releases the protein.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平6-507172

第3部門第2区分

(43)公表日 平成6年(1994)8月11日

(51) Int.Cl.5	識別記号	庁内整理番号	F	ī			
A 6 1 K 37/20		8314-4C		_			
31/725		8314-4C					
37/02		8314-4C					
37/24		8314-4C					
37/26		8314-4C					
		審査請求	未請求	予備署	各查請求 有	(全 40 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-511743		(71)	出願人	アフィニティ	ー パイオテ	ック,インコー
(86) (22)出願日	平成4年(1992)4月	₹15日			ポレイテット	•	
(85)翻訳文提出日	平成5年(1993)10月	月19日			アメリカ合衆	≷国 19061 ^	ペンシルパニア
(86)国際出願番号	PCT/US92/	03086			州 ブースウ	7ィン チェル	シア パークウ
(87)国際公開番号	WO92/1814	1 7			エイ 305		
(87)国際公開日	平成4年(1992)10月	₹29日	(72)	発明者	オーエン,	アルバート,	ジェイ.
(31)優先権主張番号	687, 691				アメリカ合衆	を国 19382 ヘ	ペンシルパニア
(32)優先日	1991年4月19日				州 ウエスト	チェスター	シャロン サ
(33)優先権主張国	米国(US)		1		ークル 827		
(31)優先権主張番号	837, 347		(74)	代理人	弁理士 佐々	井 克郎	
(32)優先日	1992年2月14日			-			
(33)優先権主張国	米国 (US)						
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 転換可能なミクロエマルジョン処方剤

(57)【要約】

水性流体をw/oミクロエマルジョンに添加することに より水中油滴型 (o/w) エマルジョンに容易に転換でき、 これにより、水相中の任意の水溶性生物活性物質が体に 吸収される為に放出される、油中水滴型 (w/o)ミクロエ マルジョンが提供された。w/oミクロエマルジョンは、蛋 白質等を使用されるときまで室温以上で長期間保存する のに特に有用であり、蛋白質等が使用されるときには水 性流体の添加によってミクロエマルジョンはo/wエマル ジョンに転換され蛋白質を放出する。

請求の範囲

1. (a)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有效量の生物的に活性な治療用水溶性物質を含んでいる内部分散された水相、

(b)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連続油相、及び

(c)約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、

を含み、

2. 油相が、約9~83個の炭素原子を有するグリセロールのトリエステル及び約7~55個の炭素原子を有する プロビレングリコールのジエステルからなる群から選択 される油成分を含む請求項1に記載の組成物。

3. 表面活性剤又は表面活性剤の混合物が、セチルジ メチルエチルアンモニウムプロマイド、セチルビリジニ ウムクロライド及び他の塩; C s-32脂肪酸及びその塩; コール酸及びその誘導体例えばデオキシコレート、及び その塩、ウルソデオキシコール酸、及びタウロコール酸 ; 酒石酸の C s-seジェステル類; ホスファチジル酸及び ホスファチジルセリン等の 燐脂 質 類 ; 乳 酸 の C 5-2gモノ エステル類:アルキル、オレフィン及びアルキルアリー ル 誘 導 体 を 含 め た C e-2oスル ホ ネ ー ト 顕 ; ト リ デ シ ル 及 び ド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 酸 類 ; 及 び C ₅₋₃₃サ ル コ シ ン及びベタイン誘導体類;ホスファチジルエタノールア ミン、スフィゴミエリン類、エトキシル化ひまし油:C 5-20モノグリセリド類及びそのエトキシル化誘導体類: C 15-eoジグリセリド類及び 1 ~ 90の POE基を有している そのポリオキシェチレン誘導体類;長額脂肪酸のС10-4 oエステル類; C 10-40アルコール類; C 8-98エトキシル 化脂肪酸エステル類; C 14~130 蔗糖脂肪酸エステル類及 び C 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、 ジェステル及びトリェステル 類及びその 0 ~ 90の POE基 を 有 し て い る ポ リ オ キ シ エ チ レ ン (POE) 誘 導 体 類 か ら な る群から選ばれる請求項2に記載の組成物。

4 . ミクロエマルジョンが水相中に改質剤を含有し、 その改質剤がソルビトール、ポリエチレングリコール、

プロピレングリコール、マンニトール、及びもノ及び ジ サッカライド 類からなる 群から選択され、そしてその改 質剤が水性媒体の添加によって油中水滴型のミクロエマ ルジョンを水中油滴型ミクロエマルジョンに転換させる のに十分な量で存在する調求項3に記載の組成物。

5 . 油相が本質的に約7~55個の炭素原子を有しているプロピレングリコールのジェステルからなる欝求項3に記載の組成物。

6. 表面活性剤又は表面活性剤混合物のHLBが約8~1 3である請求項3に記載の組成物。

7 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物が C s-2oモノケリセリド類、 C 1s-eoジグリセリド類、 C o-eoエトキシル 化 脂 肪酸 エステル類、 C 2o-13oソルビトール及びソルビタンモノエステル、 ジェステル及びトリエステル、 及び O ~ 90P0 E 基を有しているそのボリオキシエチレン (P 0 E) 誘導体類からなる群から選択される請求項 6 に記載の組成物。

8. 油中水润型ミクロエマルジョンの容量%が水相に対し約0.1~約15であり、油相に対して約50~90であり、表面活性剤及は表面活性剤混合物に対し約2~50である
請求項4又は7の組成物。

9. 活性物質がフィブリノゲン拮抗剤である欝求項3、 4.又は8に記載の組成物。 10. 活性物質がシクロ(S.S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen·NH₂の配列を有するペプチドである鯖求項9に記載の組成物。

11. 活性物質が成長ホルモン放出ペプチドである間求項3、4又は8に記載の組成物。

 12.
 活性剤が配列His-O-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH2

 を有しているペプチドである請求項liに記載の組成物。

 13.
 活性剤がカルシトニン、インシュリン、及び人成長ホルモンからなる群から選択される請求項3、4、又は8 に記載の組成物。

14. (a)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60容量%迄の、生物活性の治療用水溶性物質の有効量を含む内部的に分散された水相、

(b)約7~55個の炭素原子を有しているプロビレング リコールのジェステル及び約9~83個の炭素原子を有し ているグリセロールのトリェステルから本質的になる連 統油相、及び

(c)約7~14の H L B 値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、

を含む油中水滴型ミクロエマルジョン。

15. 生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は製薬上活性の物質であり、そして油相が約7~55質の炭素原子を有するプロピレングリコールのジェステルからな

る 額 求 項 14に 記 載 の 組 成 物 」

16. 活性物質が蛋白質又はベブチドであり、活性剤の水対油分配係数が10: 1 よりも大きな請求項15に記載の 組成物。

17. 表面活性削又は表面活性削混合物がセチルジメチ ルエチルアンモニウムアロマイド、セチルビリジニウム クロライド及び他の塩; C e-32脂肪酸及びその塩;コー ル酸及びその誘導体例えばデオキシコレート、及びその 塩、ウルソデオキシコール酸、及びタウロコール酸;潤 石 酸 の C e-seジェステル 類; ホスファチジル 酸及びホス ファチジルセリン等の増脂質類;乳酸のCs-20モノエス テル類:アルキル、オレフィン及びアルキルアリール語 # 体を含めた C s-2oスルホネート類; トリデシル及びド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 酸 類 : 及 び C ₆₋₃₃サ ル コ シ ン 及 びベタイン誘導体類;ホスファチジルエタノールアミン、 スフィゴミェリン類、エトキシル化ひまし油; C 5-20モ ノグリセリド類及びそのエトキシル化誘導体類: C 15-6 oジグリセリド頭及び 1 ~ 90の POE基を有しているそのポ リ オ キ シ エ チ レ ン 誘 導 体 類 ; 長 鎮 脂 肪 酸 の C 10-40エ ス テル 類 ; C 10-40アルコール 類 ; C 8-90エトキシル 化脂 防酸エステル類: C : 4-130 維脂肪酸エステル類、及び С 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジ エステル及びトリエステル類及びその O ~ 90の POE基を 有しているそのポリオキシエチレン (POE)誘導体類から

ル 化脂 肪酸 エステル 類、 C 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジエステル及びトリエステル、及び G ~ 90P0 E基を有しているそのポリオキシェチレン (P0E) 誘導体 類からなる群から選ばれる請求項 23に記載の組成物。

25. 活性物質がフィブリノゲン拮抗剤である請求項 17、19又は 24に記載の組成物。

26. 活性物質がシクロ(S,S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂の配列を有するペプチドである顕水項25に記載の組成物。

27. 活性物質が成長ホルモン放出ペプチドである請求項17、19又は24に記載の組成物。

28. 活性物質が配列His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NHaを有しているペプチドである端末項27に記載の組成物。
29. 活性物質がカルシトニン、インシュリン、ファーリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロイキン類、エリトロボエチン類、コロニー刺激因子類、RGDペプチド類、ペマト調節ペプチド類。バソプレッシン、コラーゲナーゼ阻害剤類、アンギオテンシ類、スリンカロ、ペリン類、ボリン類、オンターロイキン類、凝固因子類、スコロニー刺激因子類、バリン類、インターロイキン類、凝固因子類、コロニー刺激因子類、現床下部性放出ペプチド類、組織プラスミノーゲン活性化因子、アトリアルナトリウム利尿性ペプ

なる群から選ばれる請求項16に記載の組成物。

18. 表面活性削又は表面活性削混合物の HLBが約8~1 3である請求項17に記載の組成物。

19. ミクロエマルジョンが水相中に改質剤を含有し、での改質剤がソルビトール、ボリエチレングリコール、ブロビレングリコール、マンニトール、及びモノ及びジサッカライド観からなる群から選択され、モして水性緩体の添加により油中水滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型ミクロエマルジョンに転換させるのに十分な量で存在する請求項17に記載の組成物。

20. 非水相が本質的にステロールを含まない欝求項 17に記載の組成物。

21. 表面活性剤又は表面活性剤混合物が約5以下のHB値を育する少なくとも1層の表面活性剤と、HLB値約9以上を有している少なくとも1層の表面活性剤を含有している請求項17に記載の組成物。

22. 油中水滴型のミクロエマルジョンの容量%が水相に対し約0.1~約15であり、油相に対し約50~90であり、表面活性剤又は表面活性剤混合物に対し約2~50である請求項17又は19に記載の組成物。

23. 粒径が約150n■以下である額求項22に記載の組成物。

24. 表面活性 剤 又 は 表面 活性 剤 混合物 が C 5-20 モ ノ グ リ セ リ ド 類 、 C 16-80 ジ グ リ セ リ ド 類 、 C 8-96 エ ト キ シ

チド類、腫瘍壊死因子からなる群から選択される請求項 17、19、24に記載の組成物。

30· 活性物質がカルシトニン類、インシュリン類、及び人成長ホルモン類からなる群から選択される請求項29に記載の組成物。

31. (a)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、生物活性な治療用水溶性物質の有効量を含む内部的に分散された水相、

(b)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含む連続油相、及び

(c)約7~14の H L B 値を有している表面活性解又は表面活性剤混合物、

を含む 窓温 で 固体 で ある 油中 水 瀬 型 ミク ロ エ マ ル ジ ョン。

32. 生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は製薬上活性物質である篩求項31に記載の組成物。

33. 活性物質が蛋白質又はペプチドであり、活性物質の水対油分配係数が10:1よりも大きな請求項31に記載の組成物。

34. 油相が約9~83個の炭素原子を有するグリセロールのトリエステル類、及び約7~55個の炭素原子を有するブロビレングリコールのジエステル類を含む翻求項33に記載の組成物。

35. 表面活性削又は表面活性剤の混合物がセチルジメ

チルエチルアンモニウムプロマイド、セチルビリジニウ ムクロライド及び他の塩; Ce-32脂肪酸及びその塩;コ - ル酸及びその誘導体例えばデオキシコレート、及びそ の塩、ウルソデオキシコール酸、及びタウロコール酸; 酒 石 酸 の C e-seジェ ステル 類 ; ホスファチジル 酸 及びホ スファチジルセリン等の燐脂質類; 乳酸の C 5-29モノエ ステル類:アルキル、オレフィン及びアルキルアリール 誘導体を含めたCa-20スルホネート類;トリデシル及び ド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 酸 類 ; 及 び С 5-33 サ ル コ シ ン 及びベタイン誘導体類;ホスファチジルエタノールアミ ン、スフィゴミエリン類、エトキシル化ひまし油; C = 20モノグリセリド類及びそのエトキシル化誘導体類; C t5-eoジグリセリド類及び 1 ~ 90の POE基を有しているそ のポリオキシェチレン誘導体類;長鎖脂肪酸のС 10-40 エステル類; С 10-40アルコール類; С 8-88エトキシル 化脂肪酸エステル類; C 14-130 蔗糖脂肪酸エステル類及 び С 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、 ジェステル及びトリェステル 類及びその 0 ~ 90の POE基 を 有 し て い る ポ リ オ キ シ エ チ レ ン (PO E) 誘 導 体 類 か ら な る群から選ばれる請求項34に記載の組成物。

36. 表面活性剤又は表面活性剤混合物のHLBが約8~1 3である鯖求項35に記載の組成物。

37. 表面活性剤又は表面活性剤混合物が、約5以下の BLB値を有している少なくとも1種の表面活性剤と、約 9 以上の H L B値を有している少なくとも 1 種の表面活性 剤とを含有している請求項 35に記載の組成物。

38. 水相がミクロエマルジョンの約0.1~約20容量% である鯖求項35に記載の組成物。

39. 油相がミクロエマルジョンの約50~90容量であり、 表面活性剤がミクロエマルジョンの約2~50容量%である請求項38に記載の組成物。

40. 粒径が約150nm以下である請求項39に記載の組成物。

42. 油 が 19~ 23個 の 炭 素 原 子 を 有 し て い る ブ ロ ピ レ ン グ リ コ ~ ル の ジ エ ス テ ル で あ り 、 表 面 活 性 剤 が カ ブ リ ン 敵 及 び カ ブ リ ル 酸 の モ ノ グ リ セ リ ド 及 び ジ グ リ セ リ ド の 混 合 物 で あ る 躊 求 項 41に 記 戦 の 組 成 物。

43. 活性物質がカルシトニン、インシュリン、フィブリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロイキン類、エリトロポエチン類、コロニー刺激因子類、R G D ペプチド類、ヘマト調節ペプチド類、バソブレッ

 シン、コラーゲナー ゼ 図 客 解 類 、 アンギオテン シン 図 客

 前 類 、 哺乳 類 成 長 ホ ル モ ン 類 、 エ リ ト ロ ボエ チ ン 類 、 へ パ リン 類 、 イ ン ター ロ イ キ ン 類 、 凝 固 因 子 類 、 コ ロ ニ ー 刺 激 因 子 類 、 視 床 下 部 性 放 出 ペ ブ チ ド 類 、 超 轍 ブ ラ ス ミ ノ ー ゲ ン 活 性 化 因 子 類 、 ア ト リ ア ル ナ ト リ ウ ム 利 尿 性 ペブ チ ド 類 、 腫 癖 壊 死 因 子 か ら な る 群 か ら 選 択 さ れ る 講 求項 35、39又 は 41に 記 較 の 組 成 物。

44. 活性物質がカルシトニン類、インシュリン類、及び人成長ホルモン類からなる群から選択される請求項43に記載の組成物。

45. 活性物質がフィブリノゲン拮抗剤である請求項35、39又は4!に記載の組成物。

16. 活性物質がシクロ(S,S)·N^α·アセチル·Cys·(N^α· メチル)Arg·Gly·Asp·Pen·NH₂の配列を有する

ペプチドである請求項45に記載の組成物。

47. 活性物質が成長ホルモン放出ペプチドである請求項35、39又は41に記載の組成物。

18. 活性物質が配列 His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH 2を有しているペプチドである請求項 47に記載の組成物。 49. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 60容量%迄の、生物活性の治療用水溶性物質の有効量を 含む内部的に分散された水相、

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む

連続油相、及び

(3)約7~14のH L B 値を有している装面活性剤又は表面活性剤混合物を含む油中水滴型ミクロエマルジョンを準備し、そして、

(b)有効量の油中水液型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。

50. 生物活性物質が蛋白質ペプチド、免疫原又は製薬 上活性物質である疑求項 4.9に 記載の方法。

51. 活性物質が蛋白質又はペプチドであり、活性物質の水対油分配係数が10:1よりも大きく、粒径が150nm 以下である請求項49に記載の方法。

 52.
 油相が約7~55個の炭素原子を有しているプロピレングリコールのジェステルと約9~83個の炭素原子を有しているグリセロールのトリエステルからなる群から

 36択される油を含んでいる篩求項51に記載の方法。

53. 表面活性削又 1 表面活性削 0 混合物 w t t f l v y x x f l v x t f l v y x x t f l v x t f l v y x x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l v x t f l

54. 水性粒体を添加することによって油中水瀬型ミクロエマルジョンを水中油液型エマルジョンに転換することをさらに含む篩水項 53に記載の方法。

55. 転換段階が投与段階以前である請求項 54に記載の 方法。

56. 油中水滴型ミクロエマルジョンが水中油滴型ミクロエマルジョンに転換する請求項 54に記載の方法。

57. 水相が転換段階前に油中水面型ミクロエマルジョンの約0.1~約20容量%である請求項54に記載の方法。
58. 表面活性剤の混合物が約5未満のHLB値を有する
表面活性剤と少なくとも9のHLB値を有する表面活性剤

を含む請求項54に記載の方法。

59. 表面活性剤が(i) Co-C13モノグリセリド類、モノ及びボリ不飽和脂肪酸のC10-C25モノグリセリド類、C15・C23のジグリセリド類、モノ及びボリ不飽和脂肪酸のC35・C47ジグリセリド類からなる群から選ばれる少なくとも1種の表面活性剤、及び(i1) C20-C130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジエステル及びトリエステル及び0~90のオキシエチレン基を有するそのボリオキシエチレン誘導体からなる群から選ばれる少なくとも1種の表面活性剤を含有している混合物である響水項57に記憶の方法。

60. 油中水源型ミクロエマルジョンが室温で固体である舗求項 54に記載の方法。

61. 7~31 图 の 炭 素 原 子 を 有 す る プ ロ ピ レ ン グ リ コ ール の ジ エ ス テ ル 及 び 9 ~ 45 图 の 炭 素 原 干 を 有 す る ト リ グ リ セ リ ド か ら な る 群 か ら 選 ば れ る 油 か ら 本 質 的 に 油 相 が なっ て い る 請 求 項 54 に 記 載 の 方 法。

イキン類、 凝固因子類、コロニー 刺激因子類、 視床下部性 放出ペプチド類、 組織プラスミノーゲン活性化因子、アトリアルナトリウム利尿性ペプチド類 (atrial natriuretic peptides)、 腫瘍 壊死 因子からなる 群から選択される 請求項 51、54又は 56に 記載の方法。

63. 活性物質がカルシトニン、インシュリン又は人成長ホルモンである騙求項 62に記載の方法。

64. 活性物質がフィブリノゲン拮抗剤である請求項 51、 54又は 56に 記載の方法。

65. 活性物質が配列シクロ(S,S)-N^α-アセチル・Cys・(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂を有するペプチドである請求項64に記載の方法。

66. 活性物質が成長ホルモン放出ペプチドである請求項51、54又は56に記載の方法。

67. 活性物質が配列His-O-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH っを有するペプチドである鯖求項66に記載の方法。

68. グリセロールとラウリン酸のトリエステル対ジエステルの混合物を含有している約5~80% (v/v) の組成物、 ポリオキシェチレンソルビタモノレエート約15~50% (v/v)

カブリン酸とカブリル酸のモノ及びジグリセリドの混合物約3~11% (v/v) 、

長額モノグリセリド類の約2~6% (v/v)、

生物活性剤を含有している水性 25% (v/v) ソルビトールと 25% (v/v) プロビレングリコール溶液の約 6 ~42% (v/v) を含んでいる生物活性治療用物質の分配の為の油中水潤型ミクロエマルジョン。

70. 活性物質がカルシトニン、インシュリン又は人成長ホルモンである錦求項 69に 記載の組成物。

71. 活性物質がフィブリノゲン拮抗剤である請求項68に記載の組成物。

72. 活性物質が配列シクロ (S,S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂のを有するペプチド

である鯖水項71に記載の方法。

3. 活性物質が成長ホルモン放出ペプチドである請求

項 68に記載の方法。

74. 活性物質が配列 Nis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH っを有するペプチドである欝求項 73に記載の方法。

75. 油、相、水相及 U 表面活性 利混合物 の相対割合 が 図 1 の 面積 A 内 に記載された通りであり、水相が活性物質を含んでいる、生物活性の治療用物質の分配の為の油中水滴型ミクロエマルジョン。

77. 活性物質がシクロ(S,S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂及びHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂からなる群から選ばれるペプチドである購求項76に記載のミクロエマルジョン。

78. 油相、水層及び表面活性剂混合物の相対割合が図

3 の面積内に記載された通りであり、水相が活性物質を含んでいる、生物活性治療用物質の分配の為の油中水資型ミクロエマルジョン。

80. 活性物質がシクロ(S,S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂及びHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂からなる群から遊ばれるプチドである鏡求項79に記載のミクロエマルジョン。

ロエマルジョン.

82 · 话性物質がカルシトコン、インシュリン、、ファイブリノが、カ味の味が、は、ボージをは、

83. 活性物質がシクロ(S.S)-N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂及びHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂からなる群から選ばれるペプチドである請求項82に記載のミクロエマルジョン。

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

(3)約7~14の H L B 額を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョン

を準備し、そして、

(b)約 寛温 又 は そ れ 以 上 に 於 て 、 少 な く と も 1 時 同 譲 油 中 水 海 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 貯 蔵 す る こ と か ら な り、

ここで活性物質の水対油分配係数が10:1よりも大きく、そして、

該ミクロエマルジョンの該水相の活性が該水相単独中に 貯蔵された該活性物質の活性よりも大きいが、その他の点では同じ状態であることを特徴としている生物活性治療用物質を貯蔵する方法。

85. 活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は製薬上活性物質である結求項1に記載の方法。

86. (a)(1)表皮の孔の平均粒径よりも大きな平均粒径 を有している生物活性治療用水溶性物質の有効量を含む、 内部的に分散された水相、

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連絡油相、及び

(3)少なくとも約70 HLBを有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョンを傷に適用することからなり、ここで油中水滴型ミクロエマルジョンの合計容量に基づく水相の容量%が約60%までであることを特徴とする、表皮が部分的に除去された皮膚の傷を処置する方法。

87. 活性物質が少なくとも5000の平均分子量を有しており、活性物質が蛋白質分解酵素及び成長因子からなる

明新

群 か ら 遇 択 さ れ 、 そ し て 該 方 法 が 水 性 粒 体 の 添 加 に よ り 油 中 水 適 型 ミ ク ロ エ マ ル ジョン を 水 中 油 海 型 エ マ ル ジョン に 転 換 す る こ と を 含 ん で い る 欝 求 項 8 6 に 記 戦 の 方 法 。
88 · (a) 表 皮 の 孔 の 平 均 粒 径 よ り も 大 き な 平 均 粒 径 を 有 し て い る 蛋 白 質 分 解 降 素 及 び 成 長 因 子 か ら な る 群 か ら 選 ば れ る 生 物 活 性 治 療 用 水 溶 性 物 質 の 有 効 量 を 含 む 、 内部 的 に 分 数 さ れ た 水 相 、

(b)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連統油相、及び

(c)少なくとも約7のHL8を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物を含み、そして油中水滴型ミクロエマルジョンの合計容量に基づく水の容量%が約60%までであり、

活性物質に対する水対油分配係数が10: 1 よりも大きい、皮膚の処産のための油中水海型ミクロエマルジョン。89. 活性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質の粒寸法が約3~約100ngである請求項88に記載のミクロエマルジョン。

〔発明の名称〕

転換可能なミクロエマルジョン処方剤

〔発明の分野〕

本発明は1991年4月18日出顧の出願者号687,691の一部経統出顧であるアルバート ジェイ・オーエン: セアング エイチ・イブ 及びアニ ビー・サルカヒアン、代理人ドケット 香号 AF81-0200による「転換可能なミクロエマルジョン処方剤」という名称の1992年2月14日出願の一部継統出顧である。

本発明は、ミクロエマルジョンとその製法および使用法に同する。更に詳しくは、本発明は相可逆的(すなわち下に定義されている「転換可能」)であるような、ある特異なミクロエマルジョン処方剤、それらの製法と使用法、および薬剤やタンパク質、治療活性材料を含めた同様な生物学適活性材料を投与する上でのそれらの使用に関する。

本明編書で使用の際、本発明のミクロエマルジョンとは、表面活性分子の界面フィルムによって安定化された油と水との自己乳酒性の安定な分散液である。これらのコクロエマルジョンはまた、一般に約0.1ミクロン未満の小さな平均位度と、典型的には、約5℃ないし50℃の広い範囲の温度安定性を特徴としており、またこれらは、の範囲にわたって熱力学的に安定な、すなわち無限に

安定であると思われる。また、これらは内部水相の pHやイオン強度に比較的非恐受性であると思われる。

本発明のミクロエマルジョンを記述するために本明細度で使用されている「転換可能な」または「相可逆的な」という用語は、下にもっと詳細に説明されているように、油への水添加によって油中水流(v/o)系から水中油滴(o/v)系へ転換できるミクロエマルジョン処方剤を意味している。

また、この技術で使用される用題の「逆転(inversion)」が油中水滴型エマルジョンの水中油中水滴型(v/o/v)
処方剤への変化を基本的に説明するのとは異なり、本明細書で使用される「転換」は、油中水滴型エマルジョンを反転(reversal)させて水中油滴型エマルジョンを形成させることを特に定義する意図がある。

(発明の背景)

ミクロエマルジョンの調製と、薬剤、タンパク質等の処方剤への使用は、この技術で知られている。例えば、ミクロエマルジョンの医学処方剤への応用を明らかにした合衆国特許第3,989,843号を参照。また、Eur. J. 8 io chem. て、サママ(Samama)ら、163巻(3号):609-617頁(1987年3月16日)が、イオン性油中水滴型ミクロエマルジョン中の肝臓アルコールデヒドロゲナーゼについて記述する一方、リー(Lee)らはFEBS Lett. 244巻(2号):347-50(1989年2月27日)で、種々のイオン性ミクロエマルジョンを使用するエポキシドサイクラーゼの抽出を記述している。しかし、いずれの場合も、これらのミクロエマルジョンが相可逆的であることとの数示ないし示唆はない。

他方、合衆国特許第4.931.210号、第4.857.506号、第4.714.566号および第4.590.086号は、油中水瀬型エマルジョンの調製法を開示しており、次にこれらのエマルジョンは逆転(inverted)されて、周知の水中油中水瀬相(v/o/v)エマルジョンを生ずる。しかし、これらの複雑な調製剤はマクロエマルジョン処方剤であり、興製のために高剪斯エネルギーを要し、生ずる生成物はv/o/vエマルジョンであって、これは実際には第一の内部水相が第二の連続的な水相と混合したものからなる。

経口、非経口、または局所的皮膚投与による親油薬剤

特表平6-507172 (8)

の送り込み用、およびボリベブチドのヒルジンの経皮送り込み用のエマルジョン系は、ミュラー(Muller)らへの合衆国特許第4,719,239号で明らかにされている。経皮送り込み用の良好な親水/親油バランスをもった薬剤含有ミクロエマルジョン系は、英国特許出顧第2.098.865号で明らかにされている。これらの参考文献は、タンバク 質やベブチド類のような水溶性活性剤の粘膜送り込み用の油中水溶型ミクロエマルジョンの使用を明らかにしていない。

 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1
 1

射 部 位 で 免 疫 原 を 処 理 す る 。 従 っ て 、 関 製 さ れ た ミ ク ロエ マ ル ジ ョ ン 状 態 に お い で 持 続 的 な 安 定 性 と 長 期 の 貯 蔵 寿 命 を も ち 、 肉 芽 腫 形 成 を 刺 激 し な い で 生 物 劣 化 可 能 な油 で 処 方 で き る よ う な ワ ク チ ン ア ジュ パ ン ト 系 を つ く り 出 せ る こ と は 有 益 で あ ろ う 。

生物学的活性特料に対する新しい改良された送り込み系の必要は続いている。バインシュリン、カルシトコンななどの残りのから古い、薬剤は、分子の大きいりンパク質でできず、胃腸の粘膜を通して血流に入るのが容易でないため、現在のところ、患者に注射するしかない。タンパク質が消化器系の粘膜を通って血流に入れるようにすいため、現在のところ、患者に注射するしかない。タンパク質が消化器系の粘膜を通って血流に入れるようにするための新しい、薬剤送りみ系(drug derivery sistem)は、非常に有益なものであろう。

改良された薬剤送り込み系は、患者にいっそう改良された便宜を提供できよう。例えば、カルシトニンは骨粗軽症と、骨の損失を伴うその他の病気の治療に使用されるゼネリック(seneric 全身的)なペプチドホルモンである。骨粗駿症は閉経後の女性の3分の2を含めた2.400万人の米国人に影響を与えている。現在、ほとんどのカルシトニンは注射によって送り込まれている。骨粗駿症でのカルシトニン処置は頻繁な回数の低投与量の薬剤による長期の投与を必要としている。カルシトニンの経

口または座薬処方剤は、このような処置を受ける患者に大きな利点を提供しよう。

(発明のまとめ)

 本 発 明 に だ っ で 、 治 源 的 な も の を 含 め た 生 物 学 的 に 活 性 な 水 溶 性 材 料 を 内 部 水 相 に 含 有 す る 非 常 に 安 定 な 。 油 中 水 滴 型 こ り ロ エ マ ル ジ ョ ン を 含 め て な る 組 成 物 が 、 こ に 提 供 さ れ る 。 こ の 水 溶 性 材 料 は 、 必 要 に 応 じ て 投 与 直 前 に 、 連 統 的 な 水 相 を 生 成 さ せ る た め の 水 の 派 加 に より 、 水 中 油 瀉 型 工 マ ル ジ ョ ン へ の ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン の 容 易 な 転 換 に よ っ で 制 御 自 在 に 放 出 可 能 と な る。

本発明はまた、このようなミクロエマルジョンの調製と、生物学的および治療的に活性な水溶性材料の投与へのそれらの使用に関する。

本発明の一つのの局面は、ほかの場合には不安定であるような温度ないし条件で、タンパク質とベブチド類のような材料を溶解化状態で貯蔵ないし保持することである。例えば、幾つかのタンパク質は、単に水溶液として貯蔵された場合にタンパク質が不安定であるような温度において、油中水液型(v/o)ミクロエマルジョンの水相に溶解された状態で貯蔵できることがわかった。このようなタンパク質は、使用される時まで本発明のv/oミクロエマルジョン中に貯蔵しておき、次いでo/vエマルジョとか形成されるまた、貯蔵された

v/oミクロエマルジョンが体内に投与されると、体液の 添加によって水中油滴型(o/v)エマルジョンに転化さ れる。こうして、貯蔵問題は軽波ないし排除される。

薬剤、タンバク質等の典型的な貯蔵時間は、室温すなわち約20℃からミクロエマルジョンが分解する温度までの範囲で、一般的には約50-70℃、好ましくは約40℃未満において、約1時間ないし48時間、好ましくは16-24時間、ないし3-12週ないし数か月までの間である。室温より低温は、当然使用できる。

の場合には、カルシトニンは体内で水和によって徐々に 放出されるまで、酵素から保護される。

本発明の一つの特定的な思様で、油中水潤(u/o)型ミクロエマルジョン系は、追加の水での転換により、水中油油(o/v)型ミクロエマルジョンが形成されるように処方される。このような系は、転換された系が小さな
位度をもつ点で有利である。本発明のもう一つの態様で、
ミクロエマルジョン系は室温で固体として処方され、これは胃腸への送り込みの薬剤摂取率と活性とを高めることが繁異的に発見された。

本発明の特定的な一つの態様は、ワクチンアジュバント系としての u/o型ミクロエマルジョンの使用である。 免疫原はミクロエマルジョンアジュバント系の水相中で 運ばれ、これが体内に導入されて、水性の体液と接触すると、転換されて水中油滴型のエマルジョンを生ずる。

マクロエマルジョンへ転換される系について本明細費で使用される「体への投与」は、筋肉内、皮下、経口、直隔経由、 腹膜内手段などの任意の非静脈内方法を包含する。より特定的には、 w/o型のミクロエマルジョンは、非経口的、 腸経由、またはその他任意の粘膜経由で投与される。ミクロエマルジョンへ変わる系は、静脈内および動脈内投与もできる。

本発明のなおもう一つの懸様で、これらの油中水瀬型 (w/o) ミクロェマルジョンが、局所軟膏の処方に使用

図 5 は、油中水滴型ミクロエマルジョンの領域を描いた本発明の一つの & 様の状態 図であり、この場合に油はMYVACET 9-45 K、水相は0.9重量% NaCl水溶液、および表面活性熱混合物はカブマル HCH:マイベロール 18-92:クレモホア ELである。

(発明の疑明)・

本 発 明 の 生 物 学 的 活 性 材 料 の 組 成 物 は 、 少 な く と も (1) 水相、(2)薬学的に受入れられる油またはその混合物、 (3)油分散性の表面活性剤またはその混合物、および(4) 生物学的に活性な水溶性材料または材料組合せを含めて なる。更に、任意付加的に安定剤、着色剤、油溶性薬剤 等のような他のアジュバントも包含できる。これらの成 分とアジュバントの各々は、被験者用に適していなけれ ばならず、また通常、食品等級および/または薬学的に ラ入れられる材料であろう。任意の薬剤は、治療有効量 て存在しよう。本発明の組成物類は生物学的に相溶性の ある油中水滴 (v/o) 型のミクロエマルジョンである。 これらの組成物類は、無審性であって、生物劣化可能ま たは吸収不可能な材料を含有する点で、生物学的に相溶 性である。無毒性とは、患者への投与経路によっては無 毒性であり、ある経路の毒性が別の経路の毒性と同等で ないことを意味している。

本発明のミクロエマルジョンは、表面活性剤または表面活性剤混合物と油と水相の間の相互作用によってつく

できることが確定された。これは、乾燥や崩壊なしに長 期間皮膚上で湿気を保つ上で有利である。

(図面の簡単な説明)

図 1 は、油中水滴型ミクロエマルジョンの領域を描いた本発明の一つの態様の状態図であり、ここで油はカブテックス 200、水相は0.9重量% NaCl水溶液、また表面活性剤混合物はカブマル (Capmal) MCH:マイベロール (Myverol) 18-92:クレモホア (Cremophor) ELである。

図 2 は、油中水 瀬 型 ミクロエマルジョン 領域を描いた本 発明の一つの 態 様 の 状態 図 で あ り、この 場合に 油 は カブ テックス (Captex) 200、水相は 0.9重量 % HaCl 水溶 被また表面 活性 剤 混合物 は カブ マル HCH: セントロフェーズ (Centrophase) 31: ツィーン80である。

図3は、油中水剤型ミクロエマルジョンの領域を描いた本発明の一つの態様の状態図であり、この場合に油はカブテックス200、水相は0.9重量%NaC1水溶液、また表面活性剤混合物はカブマルMCH:セントロフェーズ31:

図 4 は 、油 中 水 滴型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン の 領 域 を 描 いた 本 発 明 の ー つ の 態 様 の 状 態 図 で あ り 、 こ の 頃 合 に 油 は ホ ィ テ ッ ブ ソ ル (Whitepsol) H - 15、 水 相 は 0 . 9 重 量 % Na Cl 水 溶 液 中 の 20 重 景 % ソル ビ ト ー ル 、 お よ び 表 面 活 性 剤 混 合 物 は カ ブ マ ル HCH: マ イ ベ ロ ー ル 18 - 92: ツィ ー ン 80 で あ る。

られる。表面活性剤または表面活性剤混合物は、好ましくは特定範囲内に HLB(親水 親油バランス)をもっている。「HLB(親水 親油バランス)」とは、表面活性剤または表面活性剤混合物の 極性の尺度である任意の スケールでの実験的な量を意味している。ビー・ベチャー(P.Becher)ら、「非イオン性表面活性剤の物理化学」マーセルデッカー社、ニューヨーク州(1987年)、439-456頁を参照。これは広く知られ、使用されている用語である。 v/o型ミクロエマルジョンは室温で半面体を含めた固体、ゲル、または液体でありうる。

更に詳しくは、成分量は、水相の容量に基づいて、生物学的活性材料が10-9ないし100v/v%であるような量とすべきである。一般に、ミクロエマルジョンでは、水相は約60容量%までの範囲にあり、含油量は約5~約99、好ましくは約10~約99容量%の範囲にあり、表面活性剤の含有量は約1~約70容量%の範囲にある。

レ/ 0型ミクロエマルジョン中の含水量は約20容量%まで、好ましくは約30容量%まで、最も好ましくは約40容量%まで、最も好ましくは約40容量%までであり、ある場合には、60容量%ほどである。好ましい高水相含有量のレ/ 0ミクロエマルジョン系においては、水相含有量は約20~約60容量%、好ましくは約30~約60、最も好ましくは約40-55%の範囲にあり、含油量は約5~約50容量%、好ましくは約5~約40容量%、最も好ましくは約5・15%の範囲にあり、表面活性剤の含

特表平6-507172 (10)

有量は約5~約75容量%、好ましくは約20~約65、最も 好ましくは約40-50%の範囲にある。 好ましい 低水相合 有量の u/oミクロエマルジョンで、水相は約20% までと すべきで、あり、好ましくは水相含有量は約0.1~約20容 **量%、最も好ましくは約0.1-15%の範囲にある。含油量** は 約 30~ 約 99 容量 % 、 好ましく は 約 50-90 % の 節 囲 に あ り、表面活性剤の含有量は約1~約70容量%、好ましく は 約 2-50% の 範 囲 に あ る。 v/oミ ク ロ エ マ ル ジョ ン の 水 相が約20容量%に満たない時に、油相と約8未満、好ま しくは約5未満の低 HLB表面活性剤との比が少なくとも 6: 1、好ましくは少なくとも約10:1であるのが好ましい。 水相の水成分は、少なくとも2個のヒドロキシル基をも った多価アルコール類、グリセロール、プロピレングリ コール、およびそれらの混合物のような、別の生物学的 に相溶性のある極性溶媒の混人によって一部または全部 屋換できる。しかし、水相が少なくとも30%、および最 も好ましくは50%の水からなるのが好ましい。このよう に、本明細書で使用される用語の「水相」は、水とこの ような極性溶媒、およびそれらの混合物を含めてなる相 を包含する意図がある。水相は、水(または他の極性溶 媒)と活性材料のほか、安定剤、着色剤、改質剤等、ま たは塩類(例えば食塩水を使用する時など)のような他 のアジュバントを含めてなるが、これらに限定はされた

ル酸のプロビレングリコールエステル類である。トリグ リ セ リ ド 類 は 、 更 に 9 - 1 5 個 の 炭 素 原 子 を も つ 頬 鎖 ト リ グ リ セ リ ド 類 、 21 - 4 5 個 の 炭 素 原 子 を も つ 中 鎖 ト リ グ リ セ リド類、および 45個より多い炭素原子をもつ長額グリセ リド類として定義される。液体v/oミクロエマルジョン 系には、短中額、好ましくは短額トリグリセリド類が好 ましい。プロビレングリコール類のジェステル類は、更 に 7-11個の 炭 菱 原 子 の 短 鏡 、 15-31個 の 炭 菱 原 子 の 中 額、 および31個以上の炭素原子の長額として定義される。グ リセロールトリエステル類の例は、カノーラ (canola)、 トウモロコシ油、オリーブ油、ヒマワリ油、およびココ ナツ油のような天然食用油、トリアセチン、デカン酸エ ステル、および1-オレイル・2,3-ジアセチルグリセロー ルのような化学的合成油類を包含する。プロピレングリ コールのジェステル類は、カプテックス 200° (カールシ ャムズ・リビッド・スペシャルティーズ、オハイオ州コ ロンバス)のようなカアリン酸とカブリル酸のプロピレ ングリコールエステル類、およびグリセロールについて 上に述べたその他のエステル基を包含する。

下のデータに示すように、下に定義される油とモノおよびジグリセリド表面活性剤との混合物、特にオハイオ州コロンバスのカールシャムズ・リビッド・スペシャルティーズ製のカブテックス200kとカブマルHCHkを一緒に使用すると、活性成分の活性が著しく強化されることが

高水相含有量をもったミクロエマルジョンの処方剤は、生物学的活性材料が水中で比較的低い溶解度をもっつ場合や、比較的多量の生物学的活性材料がミクロエマルジョン系で、類望される場合などの状況に好ましいものである。
防腐剤、蓄色剤、香料、または油溶性薬剤、例えばステロイド類のようなアジュバントは、ミクロエマルジョンの新規な性状に悪影響を及ぼさないような量、一般的には組成物の全量に基づいて約0~20容量%の量でのみ、包含されるべきである。

以下の説明で、油類と表面活性剤の性質は、下に述べられた特定的な適格性を越えるほど決定的ではなく、一般的には、慣用的に使用されていて、食品製薬業界で受入れられる任意の既知の材料でありうる。

油または油類混合物は窒温で液体であるが、場合によっては、固体の油を湿和な加熱によって液体にするのは、色質である。注射が好ましい投与経路であるが、油は窒温で液体である。空温で固体の油を加熱するのは、座薬、クリーム剤、飲養、およびある場合には、経口カブセル剤として意図された処方剤に望ましくは、年発明の目的に適した油類の例は、約9-83個、好ましくは15-40回の炭素原子をもつブロビレングリコールのジェステル類であり、最も好ましくは19-23個の炭素原子をもつカブリン酸とカブリ

別の態様で驚異的に発見された。したがって、薬剤の性質によっては、油とモノおよびジグリセリド類の混合物が好ました。

表面活性剤、ないしより好ましくは表面活性剤類混合 物は、約7-14、より好ましくは8-13の範囲の生ずるHLB 値をもったものから選ばれるべきである。表面活性剤混 合物を使用する場合は、成分の幾つかが所望の範囲外の 値、例えば約5未満であっても、約9より大きいHLBを もった表面活性剤と混合することにより、生ずる組合せ NLB値は7-14の範囲にあろう。また、混合物を使用する 時に、これらの表面活性剤の少なくとも一つは、少なく とも 約 500の 分 子 量 を も つ の が 好 ま し い が 、 こ の 分 子 量 は決定的ではない。幾つかのタンパク質とペプチドの送 り込み系はステロール類とレシチンのようなある表面活 性剤の存在を必要とするが、本v/aミクロエマルジョン 系はいかなる特定の表面活性剤や表面活性剤混合物をも 必要とせず、本質的に自由であり、すなわち列挙された 表面活性剤の任意のものを約0.05重量%未満の量で v/o ミクロエマルジョン中に含有している。しかし、活性剤 の生物学的利用率を促進するために、ある表面活性剤類 が好ましい。

い/oミクロエマルジョンが約20容量%より大きい水相合有量をもつ時は、表面活性剤の混合物が好ましい。混合物は一つの高HLB表面活性剤または高HLB表面活性剤類

特表平6-507172 (11)

の混合物を包含し、これらは9 3 4 9 大きい HLB値、または 好ま しくは約 12 4 9 大きい HLB値をもった少なくとも一つの 表面活性剤をもった少なくとも一つの 表面活性剤をもった 少なくとも一つの 表面活性剤と、 約 5 4 9 低い HLB値をもった 低 HLB表面活性剤とをもった 低 HLB表面活性剤とをもつのが 好ましく、これらは一緒に なって、約 7 ない し 14 の 平均 HLB値をもつ。 更に、 表面活性剤 は望ましくは高度に油溶性または油分散性であるべきで、油への表面活性剤の容易な添加は加工処理を容易にする。

我 々 の 細 成 物 類 に 使 用 で き さ 表 面 活 性 剤 は イ オ ン 剤 、 対 な わ ち ね か ち ね っ 剤 、 核 イ オ ン 剤 ま た は 双 性 イ オ ン 剤 、 お よ び 非 イ オ ン 剤 の 両 方 、 ま た は そ れ ら の 混 合 物 を 包 合す る。 陽 イ オ ン 性 表 面 活 性 剤 の 例 は セ チ ル ジ メ チ ル エ チル ア ン モ ニ ウ ム ブ ロ マ イ ド 、 セ チ ル ビ リ ジ ニ ウ ム ク ロ ライ ド 、 お よ び こ れ ら の 表 面 活 性 剤 如 如 他 の 塩 類 を 包 含 す

陰 イ オ ン 性 表 面 活 性 剤 の 例 は C 8-32 脂 肪 酸 類 と そ の 塩類 ; つ っ ル 酸 と デ オ キ シ コ レ ー ト の よ う な 誘 導 体 類 . . お は び そ の 塩 類 、 ウ ル ソ デ オ キ シ コ ー ル 酸 、 お よ び タ ウ ロコ ー ル 酸 ; 酒 石 酸 の C 8-56 ジ エ ス テ ル 類 ; ホ ス フ ァ チ ジル 股 な な 済 脂 質 類 ; 乳 酸 の C 5-20 モ ノ エ ス テ ル 類 ; れ な フ ァ チ ジル セ リ ン の よ う な 済 脂 質 類 ; 乳 酸 の C 5-20 モ ノ エ ス テ ル 類 な た C 8-20 ス ル ホ ネ ー ト

ド類(NLB約4-7)、モノおよびボリ不飽和脂肪酸類(NB約3-5)の C 10- C 20 ジグリセリド類、 C 16- C 20 ジグリセリド類 、 C 16- C 20 ジグリセリド類 (HLB約4-6) 、およびモノおよびボリ不飽和脂肪酸類 (HLB約 2.5-4.5) の C 36- C 47 ジグリセリド類を包含する。好ましい高HLB表面活性剤類はエトキシル化ヒマシ油(HLB約10-16) と約10-18の HLBをもったソルビタン表面活性剤を包含する。 C 1-0の短額モノヒドロキシルアルコール類は、毒性要因のため、これらの系において表面活性剤として使用されない。

上記のように、これらの表面活性剤の分子量は決定的ではないが、表面活性剤の少なくとも一つは、少なくとも 約500、より好ましくは約750より大きい分子量をもつことが望ましい。

w/oミクロエマルジョンの内部水相中に混和される水油性活性材料は、任意の生物学的活性材料、特に水油や性力ンパク質、ペプテド類およびその他の薬学活性化物類でありうる。ビタミン類や、「治療的」としての保証をもって一般に定義されない。他の補助なのために有利に処方で必要をまれない。特に長期の貯蔵のために有利に処方で多く、パク質の例は、ホースラディッシュペルルオキシ質の存まれない。特に長期の貯蔵のために有利に処方で多く、アルカリホスファターゼ、およびそれらの誘導体類ターロイキン類等のような、高温での貯蔵中に不活性化を受

類: トリデシル・およびドデシルベンゼンスルホン酸類: および C 5-33サルコシンとベタイン誘導体類である。 双性イオン類はレシチン、ホスファチジルエタノールアミン、およびスフィンゴミエリン類のような摘脂質類を包含する。

使用できる非イオン性表面活性剤には、エトキシル化 ヒマシ油; С 6-20モノグリセリド 類とそのエトキシル化 誘導体類: C 16-60ジグリセリド類とその1-80個のPOE基 をもったボリオキシエチレン誘導体類:長鏡脂肪酸類 (16個以上の炭素原子をもった脂肪酸類)の C 10-40エ ステル類 (アルコール中に10·40個の炭素原子); C 10-40アルコール類:コレステロール、エルゴステロール、 およびその C z-24エステル 類のようなステロール類: C я-я в エ ト キ シ ル 化 脂 肪 酸 エ ス テ ル 類 ; C 14-130 庶 糖 脂 肪 敢エステル類; および C 20-130ソルビトールおよびソル ビタンモノエステル類、ジエステル類、およびトリエス テル類、および 0・90個の POE基をもったそのポリオキシ エチレン(POE)誘導体類、例えばポリオキシエチレン ソルビタンモノオレエート、ソルビトールヘキサオレエ ートPOE (50) がある。これらのうち、モノ-およびジェ グリセリド類またはそれらの混合物が低 HLB表面活性剤 として好ましく、またソルビトールとソルビタン化合物 類が高HLB表面活性剤として好ましい。更に詳しくは、 好ましい 低 H L B 表 面 活 性 剤 類 は 、 C o - C t 3 モ ノ グ リ セ リ

け や す い 他 の 不 安 定 な タ ン バ ク 賀 を 包 含 す る 。 カ ル シ ト ニ ン 、 イ ン シ ュ リ ン 等 の よ う な ボ リ ベ ブ チ ド ホ ル モ ン を 含 め た ペ ブ チ ド 類 は 、 混 人 に 適 し て い る 。

u/oミクロエマルジョン系に使用できるその他の活性 剤は、満足に使用できるペプチド類を包含し、またデス モプレシン(1-デサミノ-8-0-アルギニンバソプレッシ ン)のような薬学活性ペプチド薬を包含する。この系に 使用できる薬剤は、低い経口生物学的利用率をもつこと を特徴とする水溶性薬剤である。使用できる幾つかの薬 剤の例は、抗凝固剤、例えばヘパリンやその誘導体類: 抗菌剤、例えばペニシリンG、カルベニシリン、メジオ シリン、およびその他の吸収の悪いベニシリン誘導体類 : セファロスポリン類、例えば通常は注射投与されるセ ファロチン、セフォキシチン、セフォタキシム、および この系統のその他の分子類:抗新生物薬、例えばフルオ ロウラシル、サイタラピン、アザウリジン、チオグアニ ン、ビンプラスチン、ビンクリスチン、およびアレオマ イシン:抗炎症剤、例えばオーロチオグルコース、およ び金ナトリウムチオマレート;および駆虫薬、例えばス ラミンとメベンダゾールを包含する。

その他の活性剤は RGDペプチド類、血液回数ペプチド類、パソプレッシン、コラーゲナーゼ抑制剤、アンギオテンシン抑制剤、哺乳類成長ホルモン、エリスロボイエチン、インターロイキン類(例えば LL-2、3、4等)、血

特表平6-507172 (12)

本発明はまた、約2個ないし約10個、より好ましくは約2個ないし約6個のアミノ酸部分の小ペプチドを取り入れた処方剤をも提供している。特に一つの群、すなわちフィブリノーゲン受容体拮抗剤(RGD含有ペプチド)は約600の平均分子量をもったテトラペブチド類である。これらのペプチド拮抗剤は1 pmol/mlという低い血漿水準で非常に有力な血小板凝集抑制剤である。好ましいフィブリノーゲン拮抗剤は、アリ(Ali)らの公告された出願番号第EP 0 341 915号の方法によって調製されるペプチドのシクロ(S,S)-Nα-アセチル-Cys-(Nα-メチル)Ars-Gly-Asp-Pen-NH2であり、この間示はその全体の参照により、本明細書に取り入れられている。また、公告されたEP0 0423212(出願番号第90311537号)で明らかにされた方法で調製されるペプチドのシクロ(S,S)-(2-メ

ルカブト)ベンゾイル・(Nα-メチル)Arg-Gly-Asp-(2-メルカブト)フェニルアミドも好ましく、この関示はその全体の参照により、本明細書に取り入れられている。 RG Oペプチド類は一般に水相の ml当たり約50 mgまでの量でミクロエマルジョンへ包含される。

本発明に有用な他のフィブリノーゲン拮抗剤は、以下 に関示されたペプチド類である。ピアシュバッチャー (Pierschbacher) 3. 40 89/05150 (US/88/04403); 7 ーゲリー (Marguerie) ら、EP 0 275 748; アダムス (A dams) ら、合衆国特許第4.857.508号; ジンマーマン (2 immerman) ら、合衆国特許第4.683,291号;ナット(Nut t) ら、EP 0 410 537号; ナットら、EP 0 410 538: ナ ットら、EP 0 410 540; ナットら、EP 0 410 541; ナッ トら、EP 0 410 767; ナットら、EP 0 410 833; ナット ら、EP 0 422 937: ナットら、EP 0 422 938; アリグ (Alig) ら、EP 0 372 486; オウバ (Ohba) ら、VO 90/ 02751 (PCT/JP89/00926); クライン (Klein) ら、合衆 国特許第4,952.562号; スカーボロ (Scarborough) ら、 WO 90/15620 (PCT/US90/03417); 7 4 (Ali) 6 . PCT U S 90/06514 (1990年11月2日出願) : アリグら、EP 0381 033で明らかにされたペプチド様化合物類;およびアリ グら、 EP 0 384 362: および下の環式 RGBペプチド類。 Ac-Cys-(NMe)Arg-Gly-Asp-Pen-NH2 または

Ac-Cys-Asn-Dtc-Amf-Gly-Asp-Cys-Oll

Otc = 4,4'-ジメチルチアゾリジン - 5-カルボン酸 Amf = バラ - アミノメチルフェニルアラニン

本発明に有用な大きめのペプチドノポリペプチド類は、以下に明らかにされたものである。ピアシュバッチャーら、合衆国特許第4.589.881号(>30残基); ピットル(Bittle)ら、合衆国特許第4.544.500号(20-30残基); およびジマーチ (Dimarchi) ら、EP 0 204 480 (>34 残基)。

また、成長ホルモン放出ペプチド類も好ましい。これらは一般に12個以下のアミノ酸のペプチド類であり、成長ホルモンの放出を行なう。成長ホルモン放出ペプチド類は、水相の約75 mg/mlまでの量で使用できる。

成長ホルモン放出ペプチド類の部類の例はペプチドのHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH2、およびHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH2、およびHis-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH2と本質的に同じ機作によって成長ホルモンの放出を起こすその他のペプチド類である。もう一つの好ましい成長ペプチドは、Ala-His-D-Nal-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH2である。成長ホルモン放出ペプチド類は、例えば以下に明らかにされている。モメニー(Momany)、合衆国特許第4,411,890号;モメニー、合衆国特許第4,410,512号;モメニー、合衆国特許第4,410,512号;モメニー、合衆国特許第4,410,512号;モメニー、

合衆国特許第4.228.157号; モメニー、合衆国特許第4.228.155号; モメニー、合衆国特許第4.228.155号; モメニー、合衆国特許第4.228.155号; モメニー、合衆国特許第4.223.021号許第4.224.316号; モメニー、合衆国特許第4.223.021号; モメニー、合衆国特許第4.223.019号; バワーズ (Bovers) ら、合衆国特許第4.880.778号; バワーズら、合衆国特許第4.880.778号; バワーズら、合衆国特許第4.880.77号; バワーズら、合衆国特許第4.889.344号; バワーズ う、合衆国特許第4.839.344号; バワーズ う、合衆国特許第4.839.344号; バワーズ う、合衆国特許第4.00.051.これらのすべては参照により、本明細書に取り入れられている。

本発明に使用される薬学活性化合物類はまた、ワクチンアジュバント系に混入できる免疫原な、特製タンパク質とペプチド類、およびそれらの誘導体を包含し、一般に免疫原は約150nmまでの範囲の重量平均粒度をもち、従ってミクロエマルジョンの水相に保持することができる。

生物学的活性材料は「水溶性」材料であると言われる。当業者は、水相に有効程度に可溶性で、有機相に無視できるほどの溶解度をもつ代表的な活性材料のリストによって、容易に理解しよう。約20℃で水相での活性材料の溶解度は、100,000部当たり少なくとも約1部、および好ましくは10,000部当たり少なくとも約1部である。こ

特表平6-507172 (13)

の水準の溶解度を達成するために、水相のpiiないしィオ ン強度を変えることができる。上記のような有機材料中 の活性材料の約20℃での溶解度は、1,000,000部当たり 約10部未満、および好ましくは1,000,000部当たり約1 郎未満である。水:油分配係数は10:1より大きく、有利 には少なくとも約50:1、好ましくは少なくとも約100:1、 および最も好ましくは約1000:1より大きい。水:油分配 係数は、一般的に使用される最であり、約20℃での材料 の水溶解度と、約20℃での標準油、一般的にはオリーブ 油(グリセロールにエステル化された飽和および不飽和 脂肪酸類のトリグリセリド類混合物)中の材料の溶解度 との比である。分配係数は、活性剤を同量の水とオリー ア油(表面活性剤は不在)に溶解し、各相での溶解度を 測定することによって決定される。本出願で使用される 標準油は、スペクトラム・ケミカルズHfg.コーポレーシ ョン(カリフォルニア州ガーデナ)を含めた種々の化学 栗品 供 給 業 者 か ら 入 手 さ れ る U.S.P./N.F. 等 級 の オ リ ー ブ油である。

内部水相に含まれる活性成分の量は、その溶解度と活性、懲囚されている用途、エマルジョンの使用量に応じて、かなり変わる。一般的には、上記のように、内部水相の容異にあづいて10-0ないし100-1/v%の量の活性成分は、ほとんどの応用に満足な処方剤を提供する。生物学的活性材料は、v/oミクロエマルジョン中に可溶性であ

ステル、および 1-4個の二重結合と 16-24個の皮素原子の不飽和脂肪酸のモノノジ・グリセロールエステルのようなグリセロールのモノ/ジェステル類を使用できる。アシルカルニチン類、アシルコリン類およびアシルアミノ酸類、例えば 12-20個の皮素アシル 基をもつアシルカルニチン、およびアシル 基が 0-4個の二重結合をもつ脂肪酸のアシルコリンエステル類、および 8-24個の皮素原子と 0-4個の二重結合をもつ脂肪酸のアシルコリンエステル類、および 8-24個の皮素原子と 0-4個の二重結合のアシルアミノ酸類、および 0-24個の皮素原子と 350未満の分子量をもったアミノ酸類などのアシルアミノ酸類などのアシルアミノ酸類を使用できる。そのほか、14-24個の皮素原子と1-4個の二重結合をもったモノおよびボリ不飽和脂肪酸の二重結合をもったモノおよびボリア 飽和脂肪酸のこまる 5-メトキシーサリチル酸ナトリウムを使用できる。

本発明の v/oミクロエマルジョンは、所望の比の選ばれた 成分を 室温また はやや 高めの 温度で温和なかきまぜを 加えながら一緒に 混ぜる だけで、 容易に 四製できる。上に 指摘されたように、 高エネルギー混合や 加触は不要であるが、 ただし 所 題により、 ミクロエマルジョンの生成速度を 高めるために、 それぞれの 限定的な 使用は可能である。 更に、 エマルジョンが 形成される時に、 水 相中に活性 材料が存在する以外に、 成分を特定の順序で加える必要がない。 しかし好ましくは、 始めに表面活性 利を

るか、または系への水添加時にo/uエマルジョンへの転換によって可溶性となる。

v/oミクロエマルジョンは、ペプチド類とタンパケ質 の粘膜吸収を強化するための薬剤を伴って処方できる。 これらはトリヒドロキシ胆汁塩類、すなわちコレート、 タウロコレート、およびグリココレート、ジヒドロキシ 胆汁塩類、すなわちデオキシコレート、タウロデオキシ コレート、ケノデオキシチョレート、およびウルソデオ キシコレート、トリケト胆汁塩類、すなわちデヒドロコ レートを包含する。非イオン性表面活性剤、例えば12-1 8個の炭素原子のアルキル鎖長と2-60個のポリオキシェ チレン (POE) 鎖長をもつポリオキシェチレンェーテル 顆、 2-60 個の POE 基をもつ p-t-オクチルフェノキシポリ オキシェチレン類、 2-60個の POE基をもつノニルフェノ キシボリオキシェチレン類、8-24個のアルキル銀長と4-80個の POE基 をもつポリオキシエチレンソルビタンエス テル類、および1-ドデシルヘキサヒドロ-2H-アゼピン·2-オン(アゾン、ラウロカブラム)が使用できる。ナトリ ウムドテシルスルフェートとジオクチルナトリウムスル ホサクシネートのような除イオン性表面活性剤を使用で きる。 8-24 個の炭素原子の鉱和脂肪酸アシル銀または1-4個の二重結合と16-24個の炭素原子の不飽和脂肪アシル 鍋 を 含 有 す る リ ソ レ シ チ ン 類 を 使 用 で き る 。 8 - 1 2 図 の 炭 素原子の飽和脂肪酸を含有する中額脂肪酸モノノジ-エ

油相と混合し、続いて適当な比で水を加える。始めに活性成分を水に溶解し、次にこの水相を油と表面活性削成分に加えるのが好ましい。

生ずるv/oミクロエマルジョン中の小滴の大きさ、すなれち

数平均直径は、通常10-150ナノメートル(nm)、通常は50-100nmより小さく、小海の大多数は100nmより小さく、より好ましくは75nmより小さい。粒度の測定は通常レーザー光の数乱手法によって行なわれる。油中水海型ミクロエマルジョンはまた、その安定、透明、均質な外観を特徴としている。

例えばタンパク質の貯蔵用に使用する時に、w/oエマルジョンをo/wエマルジョンに転換するのに必要な水ない し水性流体、例えば水性体液の量は決定的ではなく、過剰な水によるミクロエマルジョンの満定によって定常的に測定できる。しかし、一般的には、エマルジョン容量の1-33倍過剰な水が、この目的に十分である。

添加される水や体自体で提供される水の容量のほか、 所定薬剤の放出速度を制御するその他の因子は、pH、温度、およびかきまぜの程度を包含する。当業者は、一般的に知られた方法でこれらの条件を変えることにより、薬剤放出を所望のとおりに鈍化または加速できることを認めるだろう。

本発明のミクロエマルジョンは、室温で固体であるよ

特表平6-507172 (14)

うなミクロエマルジョンを処方するために、高融点の油、 すなわち 窓温 (22-23℃) より上、好ましくは約30℃よ り上の敗点をもつ油で処方できる。また、表面活性剤が 室温より上、好ましくは約30℃より上の融点をもつ場合 に、長鶴脂肪酸と少なくとも12個の炭素原子をもつアル コールとのC10-40エステルのような高融点表面活性剤 を 使 用 で き る 。 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン が 体 温 で 、 一 般 的 に は約35-40℃の間で溶融するのが好ましい。 高融点油の 世とその油の融点は変わりうるが、ミクロエマルジョン を含有する最終組成物は窒温で固体である。固体ミクロ エマルジョン系は座東輸送ビヒクルとして、または経口 輸送ビヒクルとして使用できる。経口処方剤は錠剤また はカブセル型であるのが好ましい。ミクロエマルジョン を高融点油で直接に処方するか、またはミクロエマルジ ョンを始めに処方し、後で高融点油をミクロエマルジョ ンに配合する。このような高融点油はこの技術で周知で あり、例えば部分水素添加されたココナツ油、ヤシ油、 ココバター、水添落花生油、および種々の水添植物油、 およびそれらの組合せを包含する。好ましい油は水添コ コナツ油とヤシ油およびそれらの混合物を包含する。

室温(22-23℃)で固体のv/oミクロエマルジョンは、 処方中に他の成分と一緒に、直接に高融点油を使用して 興製てきる。成分溶液を混合中、約25-60℃、好ましく は約30-50℃のやや高めの温度に加熱し、室温で固体ま で冷却する。 最終的 な v/o ミクロエマルジョン系は、液体ミクロエマルジョン系についてすでに述べた範囲内に成分を有している。 好ましい 固体系は、約85-120*Pの 及点をもった高融点油約20-90%、 好ましくは30-60 v/v%、水相約1-50%、 好ましくは3-30 v/v%、 および 本発明で説明された HLB 範. 囲をもった表面活性剤または表面活性剤混合物15-80%、 好ましくは23-60 v/v%をもつ。 表面活性剤が、 8 より大きい HLBをもった表面活性剤5-30%、好ましくは8-20 v/v%(ミクロエマルジョンのうち)、および8 より小さい HLBをもった表面活性剤10-50%、 好ましくは15-40 v/v%(ミクロエマルジョンのうち)を含有する表面活性剤混合物であるのが好ましい。

室温で固体の v/oミクロエマルジョン系は、始めに高数点油なしに v/oミクロエマルジョンを 調製し、この ミクロエマルジョンを 調製し、この ミクロエマルジョンが 本発明に 従って 調製される。次に、高融点油を v/oミクロエマルジョンと 配合する。一般に、これは約25-60で、好ましくは約30-50でのやや高温で達成される。これによって、 なは約30-50でのやや高温で達成される。これによって、このミクロエマルジョンと の比は約0.5:1ないし 約2:1の範囲にある。 富温で 固体の 最終分数ミクロエマルジョン系が つくられる 限り、この量はこれの の範囲を終えて変わりうる。高融点油中にミクロエマル

ジョンを適切に保持し分散させるために、典型的には、 ミクロエマルジョンへの添加に先立って、高融点油を一般に約8より低いHLBをもつ低HLB表面活性剤と混合する。

本発明のあるw/oミクロエマルジョン系を取って、高 めの 有 幼 H L 8 値 を も つ よ う に こ れ を 調 整 す る こ と に よ り 、 u/oミクロエマルジョンが水の添加時に、特許請求され たすべてのミクロエマルジョンの場合にそうであるよう な、単なるo/vエマルジョンでなく、むしろo/vミクロエ マルジョンへ変わることが、驚異的に発見された。高め の H i B 値 は、本系においては、 u/o ミクロエマルジョンを 酷 壊 せ ず に v/o ž ク ロ エ マ ル ジョ ン の H L B 水 準 を そ の 正 常 な安定性水準より高くできるような、改質剤の添加によ って得られる。これらの w/oミクロエマルジョンの表面 活 性 剤 ま た は 表 面 活 性 剤 混 合 物 の 最 終 HLB 水 準 は 、 約 7 より大きく、好ましくは約7-約16、最も好ましくは約8-13である。有用であることがわかった改質剤は、ミクロ エマルジョンの水相に取り入れられ、ソルビトール、ボ リェチレングリコール (PEG) 、マンニトール、プロピ レングリコール、および二炭糖と三炭糖を包含する。タ ンパク質やペプチド類を水相に取り入れる場合は、好ま しい改質剤はマンニトール、ソルビトール、およびPEG である。

v/oミクロエマルジョンに添加される改賀剤が多ければ多いほど、 u/oミクロエマルジョンを保持したままでH

L8をいっそう高くできる。この高めのHL8水準によって、o/vミクロエマルジョンへの転換が可能となる。改質剤の正確な量とv/oミクロエマルジョンへ添加される高水準HL8表面活性剤の正確な量は、次の二つの最終結果の存在によって関数的に決定される。(1)v/oミクロエマルジョンの保持: および(2)水添加時のo/vミクロエマルジョンへの転換。

v/oミクロエマルジョンの水相へ添加される改質剤の 量は、所望の最終 HLBに依存している。典型的には、10-50%、好ましくは20-50%、最も好ましくは20-30重量% の改質剤水溶液、好ましくはソルビトール溶液が、w/o ミクロエマルジョンの改質された水相として使用できる。 このソルビトール溶液は、生理学的緩衝剤と食塩水またはその他の塩類を含有できる。

o/vミクロエマルジョンへ変わる v/oミクロエマルジョンの 放度は、 v/oミクロエマルジョンについて上に 述べた ものと同じである。 転換された o/vミクロエマルジョンの 数平均 位度は、 レーザー光散乱手法で 測定される 時に、 典型的には、 約100nmより下、 好ましくは 10-100nmの間、 最も好ましくは 20-60の間である。 v/o系を o/vミクロエマルジョンに 転換するのに 要する水の量は、 w/oミクロエマルジョンの組成によって変わりうる。 典型的には、 必要水量は v/o系の容量の 約1倍から 10倍の 範囲にある。 v/o系を 転換するのに、より多量の 水を使用でき

特表平6-507172 (15)

v/o系の容量の1000倍まで、好ましくは v/o系の容量の約 3倍から約100倍の量を、o/vミクロエマルジョンへの転換に使用できる。

の/Uミクロエマルジョンへ変わるこれらの U/O系は、経口または座乗処方剤に使われるあるペプチド類、タンパク質、および免疫原など、油相中で分解するような水溶性薬剤にとって、輸送ビヒクルとして有利に使用できる。また、これらの処方剤は、静脈内および動脈内投与にも好ましい。 寒栓形成の危険性は、過剰な体液での転換時に生ずる過度に小さい粒度のために、大幅に減少する。

o/vミクロエマルジョンへ変わるこれらのv/o処方削系は、栄養脂質エマルジョンとして、また特に非経口的総合栄養処方剤としても使用できる。投与直前に水溶性栄養剤を含育する水相を使用してv/o系を転換させると、水中脂質のミクロエマルジョンを生ずる。

し な い よ う な 、 薬 学 的 に 受 け 人 れ ら れ る 重 合 体 で あ る . 陽 溶 重 合 体 被 頂 は 、 例 え ば イ ー ス ト マ ン ・ ケ ミ カ ル ・ ブロ ダ ク ツ 社 か ら 人 手 で き る イ ー ス ト マ ン RC・A・P TH (セ ルロ ー ス ア セ テ ー ト) タ ロ レ ー ト) お よ び C・A・T (セ ル ロース ア セ テ ー ト ト リ メ リ テ ー ト) な ど が 商 雑 的 に 客 易 に 入 手 で き る 。 唱 霄 被 頂 や 没 演 被 頂 の よ う な 全 重 合 体 被 預を 没 付 す る 極 々 の 手 法 が 知 ら れ て お り 、 弱 宿 物 質 の 数 僅 が 必 要 で あ り う る。

カルシトニンのような生物学的活性材料を胃腸へ送り 込むための好ましい。ノoミクロエマルジョン系は、周囲 条件下に固体であって、体液のような水性媒体との接触 によってo/uミクロエマルジョンへ変わるものである。 このような好ましい系の一例は、約33-36℃の融点をも つ ゲ リ セロ ー ル と ラ ウ リ ン 敵 の ト リ エ ス テ ル : ジ エ ス テ ル 混 合 物 を 合 有 す る 組 成 物 が 約 33・4 5 v / v % (一 例 は ホ ィ チップゾル H・15、これはトリエステル:ジエステルの 90 :10重量% に 2重量% 未満の少量のモノグリセリドを加え たもので、ドイツのハルス製);ポリオキシエチレンソ ルビタンモノオレエート(ツィーン80、シグマ・コーポ レーション製) が約30-42v/v%、最も好ましくは約32-4 0%; 中鎖脂肪酸のカブリン酸とカブリル酸のモノノジ-グリセリド類 (カブマル HCM、オハイオ州コロンパスの カールシャンズ・リビッド・スペシャルティース社製) が約5-10v/v%、最も好ましくは約G-9%; ヒマワリ油モ ルジョンの外の水相に溶解される場合に、ある活性材料が不活性化される点で有利である。一般的には、本発明で使用されるタンバク質やペプチド類のような活性材料は、エマルジョン系に含まれない同じ水相に、同じ期間同じ条件下に貯蔵される時に比べて、o/wミクロエマルジョン系に貯蔵される時には、より大きな活性水準を示す。

本発明の w/oミクロエマルジョン薬剤送り込み系に含 まれる生物学的活性材料の経口投与は、カプセル剤また は錠剤の形でありうる。カブセル剤は一般に澱粉やゼラ チン材料である。ある活性材料は胃の低nH環境に成受性 があり、従って腸系の高pH環境に送り込まれるべきであ る。このような活性材料は、座薬型で有益に送り込まれ るが、経口送り込みを所望する場合には、カプセル刺や 錠剤は、臓溶剤装御を行なって供給できる。このような 腸溶被覆削や、カブセル剤と錠剤を腸溶被覆する方法は、 この技術で周知である。本発明のw/oミクロエマルジョ ン系を使用して腸溶的に被覆されたカプセル剤をつくる 方法は、以下のとおりである。活性薬剤を含有するw/o ミクロエマルジョンを顕製し、この組成物をカブセルに 入れる。次に、カブセルを賜溶被覆溶液で被覆する。騙 溶装覆溶液は重合体の腸溶装覆物質と溶媒を含有してい る。 重合体の 陽 溶 被 覆 物 質 は 、 一般 に 陽 液 (pH 約 5.5-7. 0) との接触によって溶解するが、低 pHの胃液には溶解

ノグリセリド (マイベロール 18・92) のような長額モノグリセリドが約3.5・5.5 v/v%、最も好ましくは約4・5%; および生物学的活性材料を含有する緩衝剤溶液中の20v/v%ソルビトール水溶液が約3-25 v/v%、最も好ましくは約5-20%のものである。水溶液の薬剤含有量、pH、およびイオン強度は、混入された生物学的活性材料に最も近した組成物に応じて変わる。カルシトニンを使用する場合は、ミクロエマルジョン系のグラム当たり約1 mgまでのサーモンカルシトニン(ベイケム社製)を使用するのが好ましい。

カルシトニンのような生物学的活性材料の鹵薬型の送り込みに好ましい v/oミケロエマルジョン系は、窓温で固体であるような系である。このような好ましい系の一例は、カブリン酸/カブリル酸のプロピレングリコールエステル(カブテックス200、オハイオ州コロンバスのカールシャマス・リピッド・スペシャルティーズ製)が約23-27v/v%; カブリル酸/カブリン酸のモノ-およびジグリセリド(カブマル8210MCM、カールシャマス・リピッド・スペシャルティーズ製)が約6-10v/v%: 液体レシチン(セントロフェイズ31、セントラル・ソヤ製)が約1-2.5v/v%; ボリオキシエチレングリセロールトリリシノレエート(クレモホアEL、BASF製)が約15-17v/V%; 部分水派ヤンカーネル、ココナツ油およびヤシ油(HB-108、カールシャマス・リピッド・スペシャルティ

ーズ 製) が 約 40-45 v/v% ; および 100 mHア セテート 緩衝 被 (pH = 4.2) が 約 5-7 v/v% の もの で ある。 カル シトニン 塩 薬 に 使 用 す る 時 に は、 約 980Uの サーモン カル シトニン (ベ イ ケム 社 製) を 使用 す る の が 好 ま し く 、 そ の 場合 に 最 終 座 変 重 産 は 約 1.7 s で ある。

活性材料の送り込み用のもう一つの好ましい系は、生 物学的活性材料を含有する緩衝液中に、約33-36℃の酸 点をもつグリセロールとラウリン酸のトリエステル:ジ エステル混合物 (一例はホィテップソル H・15) 約5-80 v/ v% : ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート (ツ ィーン 80) 約 15・50 v / v % ; 中 額 脂 肪 酸 の カ ブ リ ン 酸 と カ ブリル酸のモノ·/ジ·グリセリド (カブマル MCM) 約3-i 1v/v%; ヒマワリ油モノグリセリド (マイベロール 18-9 2) のような長額モノグリセリド約2-6v/v%; および25w /w% ソルビトール水溶液と25w/w% プロピレングリコー ル 約 6-42 v / v % を 含 有 す る 組 成 物 で あ る 。 水 溶 液 の 薬 剤 含有量、 oHおよびイオン強度は、混入された生物学的活 性材料に最も適した組成物に応じて変わる。この組成物 は、カルシトニン、インシュリン、ヒト成長ホルモン、 フィアリノゲン受容体拮抗剤(RGD含有ペプチド、例え ば シ ク ロ (S.S)-Nα-ア セ チ ル -Cys-(Nα-メ チ ル)Arg-Gly-Asp·Pen·NH₂)、および成長ホルモン放出ペプチド (例え ば llis・D・Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys・NHo) のような活性剤 の投与に好ましい。

表皮の平均孔径は約1 nmであり、従って局所系に使用される活性材料は表皮層を効果的には通過しない。

局所ミクロエマルジョン系は、安定なタンパク質を傷部位に促供するための貯液としての働きをする。局所的ミクロエマルジョンは、水性流体で洗うことにより、傷部位から容易に除去できる固体、飲膏またはゲルの形で与えられるのが好ましい。最も好ましくは、局所削は、薬剤の転換と放出用に v/oミクロエマルジョンを傷部位に保持するために、固体または半固体(圧力を受けて変形するもの)として提示される。

本発明の更に一つの思様は、ワクチンアジュバント系で使用される運搬系としてのペイのミクロエマルジョンの使用を包含している。このようなワクチンアジュバント系で、免疫原は水相に混合される。次に、この水層を、表面活性剤含有の油相と混合する。これらのアジュバント系は、ワクチンアジュバントの技術で周知の免疫刺激的は、ムラト系は、ワクチンアジュバントの技術で周知の免疫刺激的は、ムラースにしてまたはトリーベブチドとその誘導体類;インターフェロン類およびインターロイキン類のような化合物類を包含する。水相は免疫原のほか、無機塩類、緩衝剤、

本発明のミクロエマルジョンワクチンアジュバント系は、先行技術のエマルジョンアジュバント系と比べて、その安定性と長い貯蔵寿命を特徴としている。生物分解

上記のように、更に別の態様で、本ミクロエマルジョ ンは経皮剤と異なる非乾燥性の局所的軟膏を調製するの に使用できる。これらは、エマルジョンの治療活性量と 皮膚塗付、用に慣用的に使用される既知の局所石油基剤と を、これらがエマルジョンと相符性である限り、単に混 合するだけで容易に罰製できる。 v/oミクロエマルジョ ンは、火傷などのように、乾燥表皮層の角質層が除かれ て、水性基盤の皮膚層が露出した場合の傷のケア処置に 理想的である。また、皮膚層が部分的に除去される場合 にも、 v/oミクロエマルジョンは使用できる。 u/oミクロ エマルジョンは、皮膚層や下部の体層と接触すると、水 性体液の添加によってo/uエマルジョンに変わる。コラ ーゲンやエラスチンなどの結合組織タンパク質を分解さ せるセリン、メタロ、システイン、アスパルチル等のよ うなプロテァーゼ類は、成長因子とともに、皮膚組織の 除去と修復の助けとなる活性材料として使用される。成 長因子の例は、例えば血小板に由来する成長因子(PDCF) 、皮膚成長因子(EGF)、トランスフォーミング成長因 子(TGFαとTGFβ)、およびインシュリン様成長因子 (IGF·1とIGF·II) を包含する。これらの活性材料は、 一般に1より大きく約100まで、好ましくは約3~約30ナ ノメートルの平均粒径をもっている。典型的には、これ らの活性材料の分子量は、少なくとも約5000から40,000 以上まで、好ましくは約5,000~約35,000である。ヒト

可 能 な 油 類 と し て 官 及 さ れ て で い る 本 発 明 の 油 類 を 、 ミ ク ク エ マ ル ジ ョ ン 系 の 処 方 に 使 用 す る こ と は 、 肉 芽 腫 の 形 が 低 で で す る と さ れ る ま 理 の の か で で で が は で で い め る 。 v/o ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン フ ジ コ パ ン ト 系 よ り 利 点 を 提 供 し て い る。 v/o ミ ク ロ エ マ ル ジ コ ン フ ジ コ ン フ ジ コ ン で に 投 与 さ れ る と 、 水 中 油 瀬 型 の き で の ま で い は な ち に 軽 損 し 、 マ ク ロ フ ァ ロ ジ 刺 数 性 の 油 瀬 の 発 生 を 可 能 と す る。 生 ず る 小 瀬 の 粒 度 が よ り 小 さ く 、 よ り 均 類 で あ る こ と も 、 所 定 の 免 疫 原 に 対 す る よ り 再 現 可 能 な 応 答 に 至 る も の と 期 待 さ れ る。

本発明は次の実施例によって説明されるが、これらに 制限する意図ではない。

実 旋 例

処方と転換可能性

本発明のミクロエマルジョンの油中水滴型 (w/o) の 扱つかの処方剤を作ったが、この中では説明のためにそれらの成分、それらの比率及び転換可能なミクロエマルジョンを提供するために選択した操作条件は次の実施例に示すようにいくらか変更した。便宜のために各場合に於いて薬剤は含めなかったが、上に定機したそして実施例の般つかで示されたどんな水溶性の医薬も分散された水相中に溶解することが理解される。

各表面活性削系の HLB値及び各エマルジョンの安定性を以下の各実施例に述べるように次いで測定した。

これらの実施例の為には使用したHLB値は表面活性剤

特表平6-507172 (17)

の供給元によって指定されたものであり、表面活性剤の 混合物のHLBは容量基盤で計算した。

各配合物を製造するにあたり次の一般的な手順を用い

小照に測定量の油をピベットで入れ、次に与えられた H L 8 値の表面活性剤又は表面活性剤の混合物を添加した。 次に、表面活性剤と油が均一に混合されるまで、与えら れた分だけこの小瓶をポルテックスミキサーで振盪した。 食塩溶液を油/表面活性剤混合物に加え、そして混合物 を光学的に透明なv/oエマルジョンが回収されるまで数 分間振進した。その安定性は、舞又は2つの明らかな相 の形成により示される肉眼的な相の分離の存在を周期的 に視覚的に検査することによって測定した。安定とはエ マルジョンが透明で、単一相であることを意味している。 ミクロエマルジョンの物理的な特徴は、粘度、コンダ クタンス及び屈折串等の性質を含めて試験できる。

実施例1

前記の一般手順に従って次の成分、比率と量及び表面 活性剤のHLB値を用いてu/oミクロエマルジョンを作った。

成分	組成	H L B 頓	量 (μ L)
油	カフ°፣ σ 2 2 2 0 0 1		870.0
表面活性削系	POE 50 VAL" 1-A	I 1 . 4	50.0
	1 1 1 1 1 1 - 1 2		

2 POEソルビトールヘキサオレエートーポリオキシエ チレン(50)ソルビトールヘキサオレエート(デラウェア 州ウィルミントンの ICIアメリカンズインコーポレイテ ッド)。

³ クレモホア (Cremophor) EL-ポリオキシェチレン グリセロールトリリシノレート35DAC(BASF、インコー ポレイテッド)。

これらの成分をポルテックスミキサー中で25℃で約3 分間混合して透明な安定なv/oミクロエマルジョンを提 供する。

水を次に 4:1 (v/v) の比で全組成に加え、ミクロエマ ルジョンを o/vエマルジョンに 転換する。

宝施例 2

実施例1の手順に従って次の成分を用いて v/aミクロ エマルジョンを形成させた。

成 分	組成	H L B 値	₫ (μ L)
油	カフ・テックス200		870.0
表面活性削系	t3107112731"	4.0	10.0
	OLEAT EL	13.5	89.5
水	食塩水 (0.9重量% NaCI)		30.0
습 타		12.5	1000.0

クレモキア EL 13.5

食塩水 (0.9重量% NaCl) 30.0

12.5 1000.0

「 カブテックス 200- カブリン酸 / カブリル 酸のプロビ レングリコールエステル (オハイオ州コロンバスのカー ルシャムンス リビド スペシャリティーズ製)

夷 1

カプテクッス 200の物理的及び化学的な特徴

記載:分留したココナツ脂肪酸(主としてカブリン酸及 びカブロン酸)をブロビレングリコールで再エステル化 することによって製造したジェステル

OTFA名: プロピレングリコールジカブリレートノカブレ

遊離脂肪酸 (オレイン酸として):0.03

ヒドロキシ数: 0.05

给 化 数 : 329.7 *

指防险组成:

4 - 1												魰	ン		ブ	カ
68.2												啟	ル	IJ	ブ	カ
27.4												酸	ン	ij	ブ	カ
0.2	酸	肋	脂	な	級	高	ŋ	J	n	そ	ع	酸	ン	ij	ゥ	ラ

* セントロフェイズ31-レシチン(分子量 - 800) (インジアナ州フォートワインのセントラルソーヤ製)。

これらの成分をポルテックスミキサー中で約6分間25 で 花 合 し 、 25 で で も 50 °C で も 安 定 な 透 明 な v/o ミ ク ロ エマルジョンを提供した。

水を次に 4:1 (v/v) の比で全組成に加え、ミクロェマ ルジョンをo/uエマルジョンに転換した。

実施例2の手順に従うが、クレモホア ELの代りに54. 5 μ 1 の ツ イ - ン 8 0 (ポ リ オ キ シ エ チ レ ン - ソ ル ビ タ ン モ ノレート、シグマコーポレーション製) (HLB= 15) を 用い、そしてセントロフェイズ31の量を45.5μ1に増加 して平均 HLB値 10.0を提供することによって v/oミクロエ マルジョンを形成し、o/wエマルジョンに転換した。

実施例 4

実施例1の手順に従って次の成分を用いてw/oミクロ エマルジョンを形成した。

成分	组成	HLB値	ਛ (μ L)
油	カフ・テックス200		861.3
表面活性削系	カプマ Я МСН°	5.0	8.7
	tントBフェイス~31	4 - 0	10.5
	クレモネア EL	13.5	89.5

食塩水 (0.9重量% NaCI)

30.0

a st

9.0 1000.0

カブマル MCH-中鎮脂肪酸のモノ及びジグリセライド類 (カブリル酸及びカブリン酸のもの) (オハイオ州コロンバスのカールシャムンス リピッド スペシャリティーズ製)。

これらの成分をボルテックスミキサー中で25℃で約3分間混合し、25nmの粒径を有し(数平均)そして周期的な視覚的検査によって測定する5℃から50℃の安定性を有する透明なw/oミクロエマルジョンを提供した。

4:1(v/v)の比で水を全組成物に次に加え、ミクロエマルジョンを転換してo/vエマルジョンを作った。

実施例5

実 施 例 2 の 手順 に 従 う が 、 水 (食 塩 水) の 量 を 30 か ら 15 0 μ l に 増 加 し 、 処 方 剤 中 の 15 % の 水 を 提 供 し 、 そ し て こ れ に 従っ て 他 の 成 分 の 量 を 調 節 し (油 ー 35 0 μ l; セ ント ロ フェ イ ズ 31ー 52・G μ l; ク レ モ ホ ア ELー 447・4 μ l)、 いっこ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン が 首 尾 よ く o/v エ マ ル ジョン に 転 投 さ れ た 。 こ の 処 方 中 で 油 : 水 の 比 は 2・3:1 で あ り 、 表 面 活 性 剤 : 水 + 油 の 比 は 1:1 で あ っ た 。

実施 例 6

実施例4の手順に従うが、カブマル表面活性剤の量を

vの比で)水を加えた時に、o/vエマルジョンに転換された。この処方の表面活性剤混合物のHLBは 9.0であった。 安定性データ

本発明の組成物を長期間貯蔵する目的で高温における本発明の組成物の安定性を実証するために、一連のミクロエマルジョンを実施例2の一般手順に従って本発明に従って製造した。実施例10に於て、西洋わさびパーオキシダーゼ(IRP)蛋白質を、与えられた時間と温度で貯蔵し、次に試験管内でこの実施例で示されるように検定した。

実施例10

この実施別は、蛋白質、即ち酸素西洋わさびパーオキシダーゼ(HRP)の本発明の転換可能なv/oミクロエマルジョンへの取り込みを説明し、そしてこの生じるエマルジョンの安定性を説明する。

上記の一般手順に従って酵素含有ミクロエマルジョンを次の成分から作った。

成 分	組 成	HLB値	量 (μ L)
油	カフ*デックス200		861.3
表面活性剤系	カプマ ೫ МСМ↑	5.0	8.7
	t>107=12~31	4 - 0	10.5
	りレモキア EL	13.5	89.5
n'-44シタ*-t* 溶液	(脚注1を参照)		30.0

まず 4・35 μ I (最 籽 H L B = 10・2) に、そして次に17・4 μ I (最 籽 H L B = 7・7) に変更し、転換可能なミクロエマルジョンが得られた。

実施 例 7

実施 例 4 の 手順 に 従 う が 、 カ ブ マ ル M C M 表 面 活 性 剤 の 代 り に 8 . 7 μ l の l : モ ノ カ ブ リ ロ イ ル - rac - グ リ セ ロ ー ル に 、 又 は 8 . 7 μ l の ジ カ ブ リ ン (Dicaprin) (カ ブ リ ン 酸 の l . 2 · と l . 3 · ジ グ リ セ リ ド の 等 モル 混 合 物) に 匱 き 扱 え て 満 足 に 転 換 で き る ミ ク ロ エ マル ジョン が 得 ら れ た 。

実施例8

実能 附 2 の 手順 に 従うが、 その表面 活性 剤系の セントロフェイズ 31表面 活性 剤の代りに、 マイベロール (Myveroi) 18-19 (グリセロールモノリノレエート; HLB値 - 3.8~4.0) と 麗き 換えてこれらの成分を 3 分間 混合し、 wo s クロエマルジョンが 得られ、これは水が加えられたとき (4:1 v/v) o/vエマルジョンに 転換された。この処方の表面 活性 剤混合物の HLB は 9.0であった。

実施例 9

実施 例 4 の 手 順 に 従 う が 、 抽 と し て カ ブ テ ッ ク ス 200 の 代 り に 861.3 μ 1の マ イ バ セ ッ ト (My vacet) (1 - オ レ イ ル - 2 .3 - ジ ア セ チ ル グ リ セ ロ ー ル) (テ ネ シ ー 州 キ ン グ ス ボ ー ト の イ ー ス ト マ ン ケ ミ カ ル ブ ロ ダ ク ツ イ ンコ ー ボ レ イ テ ッ ド 製) に 置 き 換 え て 、 満 足 な v/o ミ ク ロエ マ ル ジ ョ ン が 得 ら れ 、 こ れ は 全 組 成 物 に 対 し (4:1 v/

合計

9.0 1000.0

「 バーオキシダーゼ溶液 - 400μ | の 0.9重量% 食塩水 (NaC!) 溶液中の 100μ | の HRP原溶液 (Img/ml)。

これらの成分をポルテックスミキサーで 25℃で 2 分間 混合させ、 v/oミクロエマルジョンを与また。

50℃で特定時間貯蔵した後、ミクロエマルジョンを次に水の添加によって o/vエマルジョンに転換した。これは西洋わさばパーオキシダーゼ酸素を含有している 30 µ 1のミクロエマルジョンを 0.9重量 % 食塩 (NaCl) 溶液 97 0 µ 1中にピベットで人れることによって達成した。

転換後このエマルジョンを次に活性について検定した。この活性は、同じ時間50℃で維持され次に上記のミクロエマルジョンと間様に食塩水にビベットで入れられた(30μ[を食塩水970μ[へ)HRPの原溶液の活性と比較された。原溶液のIIRPはまず転換されたミクロエマルジョンの水相におけるものと同じHRP濃度にまず希釈された。

A . 検定手順

この検定は次のように実施された。

- 1 . 492nm及び25℃に分光光度計をセットする。
- 2 . ビベットに 2.97mlの OPD (0-フェニレンジアミン) 緩衝溶液をビベットで入れる (1 回 が 26ml)。
 - 3 . 492nmでプランクを確立する。
 - 4. ピベット中に25μ1の希釈された対照 HRP溶液をビ

特表平6-507172 (19)

ベットで入れる。 5 分間 492nmに於ける吸光度の増加を混合して記録する。

5. 同じ手順をミクロエマルジョン v/H R P 容液について 行なう。 O P D = O・フェニレンジアミン

B . 结果

活性%は次の等式を使用して決定された。

次の表は対照HRPとHRP含有ミクロエマルジョンの両方についての検定から得られた結果をまとめたものである。

表 2

対照 H R P (原溶液) とミクロエマルジョン含有 H R P の 両方の活性%

								活	性	%											
時間	(時)					<u>31</u>	βZ	H R	P			3	20	17	11 3) 5	<u> </u>) H	<u>RP</u>
(0						1	0	0							1	0	0			
3	3							7	6								7	7			
•	6							7	3								8	3			
2 4	4							2	0								6	8			
2	7							2	o								6	8			
1 8	8							1	1								5	3			
前。	(O 5)	拮	果	þ	ß	48時	[4]	後	Ξ	ク	o o	ı	マ	ル	ij	3	ン	含	有	HR	Р

A . 処方剤

3 % (v/v) の水相容量と、異なる量のエマルジョンal当りのカルシトニンとを含有している、3つの v/o ミクロエマルジョン 処方削を試験した。以下の処方剤 AとBの2つは液体として処方され、3つめのミクロエマルジョン (処方剤 C) は、ミクロエマルジョンに高融点ココナツ油を添加することによって半固体 (函薬) 系として処方された。この処方剤は室温で柔らかいワックス 状の固体であり、体温で溶験し、ミクロエマルジョンを経由してカルシトニンを放出する。

 カルシトニンミクロエマルジョン処方剤の需要な点:

 A. 実施例2のミクロエマルジョン+カルシトニン・

 B. 実施例4のミクロエマルジョン+カルシトニン・

は対照 HRPよりもずっと活性であることがわかり、対照HRPはその活性の殆どを 48時間までに失っていた。従って本発明のミクロエマルジョンは高温に於て長期間の蛋白質の貯蔵を可能とする明白な利点を与え、一方これまでは蛋白質はそれらの安定性を保持するためにずっと冷たい温度に保持されなければならなかった。

実施例11

ベブチドのカルシトニンを 直 隔 経由で分配の 為のビヒクル (賦 形 剤) として評価する 為に、本 発明の v/o z クロエマルジョンを 使用してラット中で一連の実験を 行なうが (カルシトニンは Ca **血 清 水準を下げることによって、 過 カルシウム 血症の 処置に 使用される)、ここではラットの体液が z クロエマルジョンを o/vエマルジョンに 転換し、従ってカルシトニンを 放出する役目をする。

処方を作ったが3%から15% (v/v) 水相の範囲であり、そして宝温で液体からゲルまでの範囲であった。これらの処方剤はその水相に加えて1~3種の油及び2種の乳化剤のブレンドを含んでいた。多くの処方剤は5~50℃の範囲で温度安定性を示した。異なる油のブレンドでの3つの処方剤を苦年のオスのラットモデル(スプラーケードーレーラット140~170g)中で生物的評価の為に選択した。

直腸内点滴注人をカルシトニン体内に直接注射することと比較した。以下のデーターで示されるように、試験

C . 実施例 4 のミクロエマルジョン (1 容量) に、 1. 8容量のココナツ油と 0・2容量のカブマル MCHを含有している混合物の 2 容量を加えたもの; + カルシトニン。

全てのカルシトニン調度は最終エマルジョン容量当りの生物活性単位で与え等れる。

B . 試験方法

カルシト こ ン 含 有 ミ ク ウ ロ エ マ ル ジ ョ ン 又 は 単 に 食 塩 水 含 有 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン 又 は 単 に 食 塩 水 3 ~ 7 匹 の ラ ッ ト の グ ル ー ブ の 各 4 に 、 直腸 内 投 与 し た 血 液 試 料 を 後 与 後 時間 0、 1 及 び 2 時間 で 採取 し た 。 血 液 以 が こ れ ら の 時 点 に 最 大 カ ル シ ト ニ ン 応 答 が 得 ら れることを示 し た か ら で あ る。これらの ラットは 手 照 全 期間 に わ たって 解 節 に か け られ、そ し て 暇 窩 (血 脈) 溺 を経 由 し て 採 血 さ れ た。

血清を各血液試料から調製し、そして血清中のCa*2 (遊艇イオン化カルシウム)水準をベックマンカルシウム監床検定キットを使用して測定した。

C . 结果

この試験の結果をミクロエマルジョンA、B及びCの活性をまとめた表2に示す。

表 3

血清 カルシウム水準に対する直隔内点滴注入されたカルシトニンミクロエマルジョンの 効果

特表平6-507172 (20)

単位 / m l) と M E - A(O 単位 / m i) を 2 対の 動物中に皮下注 射した。 血清 カルシウムはカルシトニンミクロエマルジョン 処理動物中で平均 3・2 m g/d l (ミリグラム/デシリットル) 下がり、 そして 対照中で 0・3 m g/d l 下がった。 このことは M E - A に 於て活性カルシトニンが存在することを実証している。

固体カルシトニンミクロエマルジョン C の直腸内投与は、B 処方剤で見られたものと等しいかまたはそれよりも大きな応答を生じた。

たものと類似の応答を生じ、これはひとけたを越える大

きさの改良である。

表2の最後の行はカルシトニンの食塩水溶液を直腸に

2時間後1 1.92 ± 1.01 60 -1.81 ± 2.50 ·1.02 ± 1.65 120 -1.11 ± 0.96 5 -1.60 ± 1.25 240 -1.89 ± 1.27 -2.44 ± 1.29 В 0 -0.38 ± 1.58 0.73 ± 0.91 10 -1.78 ± 0.78 -1.30 ± 0.50 20 -1.98 ± 0.47 -2.36 ± 0.44 c ۵ 0.17 ± 0.09 0.67 ± 0.50 10 4 -1.71 ± 0.51 -2.39 ± 0.36 20 -1.82 ± 0.35 -2.23 ± 0.11 予備転扱 O 5 0.41 ± 0.13 0.47 ± ·0.40 20 5 -1.27 ± 1.07 -1.62 ± 1.29 食塩水 10 5 -0.13 ± 0.45 0.15 ± 0.33

「 血清デシリットル(100 ml)当りのカルシウム mg単位ての血清中イオン化カルシウム ± 標準偏差

表 2 に 示 さ れ る 結 果 は カ ル シ ト こ ン を 含 有 す る 我 々の ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン の 血 清 カ ル シ ウ ム を 下 げ る 効 果 を示 し て し る 。 HE-Aと 比 較 し て HE-Bの 応 答 が よ り 高 い の で、我 々 は HE-Aの よ り 低 い 応 答 が 処 方 剤 自 体 に よ り カ ル シ トニ ン が 不 活 性 化 さ れ た こ と に よ る も の で は な い こ と を 決め る 必 要 が あ っ た 。 こ れ を 決 め る 為 に 250 μ 1 の HE-A (60

注入することは有意義な応答を生じないことを示してい る。

実 施 例 1 2

次の実施例は表面活性剤の HL8が 4.0である転換可能でない ミクロエマルジョンが、カルシトニンの直腸内分配に有効ではないことを実証する。

実施例 1 の一般的手順を使用してミクロエマルジョンを以下のように処方した。

成 分	組成	H L B 値	量 (μ L)
油	h 7 * 7 = 9 X 2 0 0		500
表面活性剤	t>107±4%~311	4.0	450
水 + カルシトニン	級街化溶液 ²		5 0
合 計		4.0	1000

- * 液体大豆レシチン
- 2 カルシトニン量 = 240単位/ml

生じるカルシトニン含有 w/oミクロエマルジョンを実施 例 11の一般 手順に従って、ラットの結腸中に導入した。血液中のイオン化カルシウムの測定はカルシトニンなしの 対照処方と比較した時にミクロエマルジョン系について有壁機な減少を示さなかった。

実施例13

次の実施例は比較的高い水濃度を有している v/oミク

ロエマルジョン系の製造を例示している。上記の一般手順に従って次の成分、量及び比率を用いてv/oミクロエマルジョンが製造された(以下の容量はミクロリットルである)。

	表页	页活 性育	4		由	水	相
実施例	マイへ ⁻ ロ・月 18 - 19	11-7 20	1210 1-2 A	カフ・ デックス 200	トリ ア モ チン	i X Na C I 溶液	*
1	270	230		100		400	
2	250	200	5 0	100		400	
3	240	180	80	5 0	5 0		400
4	260	160	80	5 0	5 0		400
5	260	160	80	50	5 0		500
6	260	160	80	5 0	5 0	••	600
7	260	160	80	5 0	5 0		720

ツィーン 20はニュージャージー州 ニュー アランズウィック スペクトラムから 購入された HL8値約 16.7を有するソルビトールのラウレートエステルである。セントロレーン A はインジアナ州 フォートウェインのセントラルソーヤで 製造された約9.5の HLB値を有しているヒドロキシル化レシチンである。

実施例 1 4

特表平6-507172 (21)

ペブチドのサーモンカルシトニンの経口分配用のピヒクルとしての本発明のv/oミクロエマルジョンを評価するために、環境条件で固体である本発明のv/oミクロエマルジョンでラットを使用して一連の実験を実施した(ペブチドのサーモンカルシトニンはCa2+及びPO4血清水準を下げることによって過カルシウム血症の処理で使用される)。ラットの体液はミクロエマルジョンをo/uエマルジョンに転換する役割をし、これがo/uエマルジョンは乗剤を活性化し、そして動物による薬剤摂取を促進する。モニターした変数はCa2+とPO4であった。

処方剤

は 製 製 剤 を 高 数 点 ビ - ナ ツ 油 を 使 用 し て 製 造 し た が 、こ の 場 合 は 水 素 添 加 コ コ ナ ツ 及 び 椰 子 油 の 混 合 物 で あった。これらの 使用 し た 油 は オ ハ イ オ 州 コ ロ ン バ ス の カ ール シ + ム ン ス リ ビ ッド ス ペ シ + リ ティ - ズ USAから 得られた。これらの 油 を HB-95、 HB-108及 び HB-118と ラベル し、これら は 商 品 名 の ハ イド ロ コ - ト 95、 108及 び 118に対 応 し て い る。これらの 油 は そ れ ぞ れ お よ そ の 融 点 95、108及 び 118・fを 有 し て い た。

まず ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 処 方 し 、 次 に そ の ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 処 方 し 、 次 に そ の ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 作 っ た。 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン 成分 を 容 雰 中 で 約 40℃の 高温で 混合し、 これに ア セ テ ー ト 優 循 液 中に 含 有 し た カ ル シ ト ニ ン を 加 え た。 ミ ク ロ エ マ

100mm 7 セテート級街旅 365μ1 746μi カルシトニン原宿旅 10000U/ml 8μl ---合計容量 2.0 ml 4.0 mi

	グループCI	対照 (C1')
投与量	40U/m1	0 U / m l
マイベロール 18-92	373 μ і	746 μ Ι
ツィーン 80	404μ 1	808 µ 1
カブマル MCM	124 μ Ι	249μ Ι
н в - 1 1 в	725 μ Ι	1.45 mi
100mm アセテート級形液	365 μ Ι	746 µ I
カルシトニン原溶液 100000/ml	8 μ Ι	
合計容量	2.0 я ј	4.0 ml

经股方法

各試験グループは5匹の動物を含んでいた (若年雄ラット スプラーグ ドウレーラット約140~170g)。

グループA1、B1及び C 1 はそれぞれミクロエマルジョン 250μ I、カルシトニン 40U/m1を受け、対照はミクロエマルジョン 250μ Iを受けた。

動物は溶散したミクロエマルジョンを経口的に摂食させられ、次に即座に麻酔にかけられ血液試料をベースライン(To)を確立するために眼窩洞(orbital sinus)を経由して採血した。120分後、第二の血液試料を採血

ルジョンが一旦形成されたならば、10%カブマルを含有 しているHB-108成分を加えた。

ミクロエマルジョンを HBオイルと直接 処方することによって B 及び C グルーブのミクロエマルジョンを作った。

処方剤

	ル - ア A I	対照 (A1')
投 与 量	40U/ m l	00/=1
カ ブ・テ ッ ク ス 200中 の 10% カ ブ マ ル M C H	570 μ І	1.71 =1
セントロフォアー EL	298 д 1	894 µ 1
レシチン	35μ1	105 # 1
100mm アセテート級街液	92 µ 1	300 µ I
カルシトニン原容液 10000U/■1	8 μ 1	
合計 ME	1.0 .	3.0 = 1
#8-108中の10%カプマル	1.0 =1	3.0 = 1
合計容量	2.0 =1	6.0 ≢1

	グループ81	対照 (B1')
投 与 量	40U/m1	0 U / m !
マイベロール 18-92	373 μ 1	746 µ I
ツィーン 80	404 μ Ι	808 μ Ι
カブマル MCM	124 μ Ι	249 µ 1
н в - 9 5	725 µ l	1.45 µ 1

した。 Ca² と PO 4 水 準 を 両 方 の 試料 中 で 分 折 し 、 活 性 と 類 物 の 摂 取 を 測 定 す る た め に 比 較 し た 。 血 清 Ca² * (遊 離 イ オン 化 カル シ ウ ム) 水 準 を 血 清 PO 4 水 準 と 共 に ベ ッ ク マ ン 700カ ル シ ウ ム 臨 床 検 定 キ ッ ト を 使 用 し て 選 定 し た。

この試験の結果を以下の表に示すが、この表はミクロエマルジョンA1、B1、及びС1、及び対照A1、B1、及びС1、及び対照A1、B1、及びС1、及び対照A1、81、及びС1、及び対照及びスクロエマルジョンカルシトニン処方剤がС22+とP0、血清水準の両方における統計的に有意な減少を示したが、例外としてС1エマルジョン系はCa2+の減少に対しそのような活性を示さなかった。P頗とは処置及び対照値が等しい確率をさす統計的な量である。P値が0.05とはこれらの群が等しいチャンスは20回に1回であることを表わしている。従って0.05以下のP値は統計的に有意であると考えられる。

カルシトニンあり又はカルシトニンなしの高融点トリケリセリド類合有ミクロエマルジョンをラットに経口的に摂免させることによって誘導された血清のカルシウム及び燐酸塩の変化のまとめ

紡 果

待表平6-507172 (22)

HB-108 40 -0.62 . . - 2 . 8 クロエマルジョンは液体対照で、カルシトニンを含有し HB-108 -0.14 0.029 -0.8 0.010 ていなかった。グループBのミクロエマルジョンは液体 HB-95 -1.58 - -- 2 . 6 カルシトニンは料であった。C及びDミクロエマルジョ HB-,95 0 0.82 0.036 -0.2 0.003 ンは、まずミクロエマルジョンを処方し、次に HB-108油 - -HB-118 40 2.08 -2.6 をミクロエマルジョンと混合することによって 宮辺で 邸 C1 * HB-118 O. 0.08 0.880 0.0 0.005 体として作られた。ミクロエマルジョン成分を約40℃の P 値 < 0.05は有意と考える。 高温に於ける容器中で混合し、これにアセテート顕循液 中に含有されたカルシトニンを加えた。一旦ミクロエマ 実 旌 例 1 5 ルジョンが形成されると、10%カブマルを含有している HB-108成分が加えられた。 C ミクロエマルジョンは対阻

A 1

A 1 *

B 1 '

CI

経口投与による、ベブチドのサーモンカルシトニン (Ca²⁺血清水準を下げることによって過カルシウム血症 の処置に使用される)を使用して、固体処方剤と液体処 方剤の間の性能を評価するために、本発明のv/oミクロ エマルジョンでラットを使用して一連の実験を実施した。 ラットの体液はこのミクロエマルジョンをo/wエマルジ ョンに転換するのに役立ち、これは薬剤を活性化し、動物 による薬剤の摂取を促進する。血清Ca2+はミクロエマル ジョン担体系の有効性を評価するためにモニターされた。 九 方 胡

高融点油、この場合は水素添加されたココナツ油と機 子油の混合物、融点 108°Fを有する#B-108(ヒドロコー ト108)を使用して固体試験観剤を製造した。

A 及 U B グ ル - ブ の ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン (M E) を 室 温 に於ける液体ミクロエマルジョンとして製造した。Aミ

カフ・テックス 200	1.413 m1	1.413 m l	513 μ 1	513 μ I
もントロフェイス 31 (レンチン)	35μ 1	35 д І	35μ Ι	35 µ I
クレ ŧ‡ア Εἰ	298 μ Ι	298 μ Ι	298 μ Ι	298 µ i
食塩水	100μ 1	92 µ 1	100μ1	92 µ 1
9 - £> b # 9 F = 5 1 0 0 0 0 U / m		8 μ Ι		8 μ 1
HB-108			0.9 = 1	0.9 *1

157 μ Ι

固体ミクロエマルジョンであり、Dミクロエマルジョン

処 方

157 μ Ι

はカルシトニンは料である。

72.58	нсм		• • •	0.1	a 1	0.1	= 1
合計容	重	2 m!	2 mr i	2	m I	2	* I

・ 座薬、ベースは少量のメチルパラベン、プロヒルパラ ベン、及びBHTを含有していた。

-- C 及び D ミクロエマルジョンはまず作ってこれらの 座薬 碁 剤 成 分 を 加 え て 最 終 ミ ク ロ エ マ ル ジ ヨ ン を 処 方 し、 これは室温で固体であった。

试验方法

各試験群は4つの動物(若年雄ラット、スプラーグド - レ - ラットおよそ 1 1 0 g)を有していた。グループ B と D は 250μ lの それぞれの ミクロエマルジョンを受け、 10 0U/m1の カル シトニンを受けた。 対照は250×1の対照を クロエマルジョンを受けた。

これらの動物は経口的に液体ミクロエマルジョン及び 宿職した固体ミクロエマルジョンを摂食させられ、次に 即座に麻酔にかけられ、血液試料がベースラインを確立 するために眼窩(血脈)洞を経由して採血された。120 分後第二の血液試料を採血した。Ca2+水準を両方の試料 中で分析し、そして薬物の活性と摂取を測定するために 比較 し た 。 血 清 Ca 2+ (遊 魅 イオン 化 カル シ ウ ム) 水 準 は、 ベックマン700カルシウム 臨床検定キットを使用して測 定した。

投与量

カフ°マル MCM

これらの試験の結果を以下の表に示すが、これはミク ロエマルジョンA、B、C、Dの活性をまとめている。 120分後の血清 Ca2+水準は固体ミクロエマルジョン処方、 即 ち ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン (ME) Dの み に お い て 対 照 と 比 較 した時に有意義に減少していることがわかった。血清Ca 2*水準は対照と比較した時に液体カルシトニン試料ミク ロエマルジョン(ME) Bを使用すると有意義に減少しなか

水相中にサーモンカルシトニンを有するか又は有しな い液体又は溶融固体ミクロエマルジョンを摂食させた2 時間後の血清カルシウム水準のまとめ

E#	処 匱	カホシトニン M R C U / m l	投与 2時間後の 血消 Ca ² ・	s D	P値の差
Α	液 体 M E	0	13.9	2.75	
B	液体 16 色	4 0	12.2	0.82	0.860
С	固体ME	0	13.5	2.89	
D	固体ME	4 0	9.0	2.70	0.033

P値 < 0.05は有意と考えられる。

実 辞 例 1 6

安定なv/oミクロエマルジョン処方を作ったが、これ は水添加によって転換すると o/vミクロエマルジョンを 形成した。w/oミクロエマルジョンを形成するのに必要

w/oの o/wミクロエマルジョン処方への転換

食塩水 食塩水

試料 1 D	НВ-95 (д I)	カフ・テ ックス 200 (μ)	7 1 1 7 0 - β 18 - 9 2 (μ 1)	カフ* マル НСМ (Д [)	11-5 80 (μι)	中の 20%ソル ヒール (μ l)	中の 30%ソル ヒール (μ i)	HLB	温度
В	700		1.3 0	9 0	650		360	12.4	4 0
С	400	300	140	160	570	460		11.5	3 7
D	400	300	100	160	610	460	·	12.0	3 7
E	400	300	60	160	650	460		12.5	37

実施例17

人成長ホルモン、即ち h G H の分配用の賦形剤としての本発明の v /oミクロエマルジョンを評価するためにラットを使用して、本発明の v /oミクロエマルジョンで一連の実験を実施した。ラットの体液はミクロエマルジョンを o /vエマルジョンに転換する役割をし、 o /vエマルジョンは薬物を活性化し、ラットの結腸の粘膜を通過する薬物の取り込みを促進した。

処方剤

試験 ミクロエマルジョン系は以下に述べるように 製造した。 グループ A は本発明のミクロエマルジョン処方で作られた 座栗処方であった。 グループ A のミクロエマルジョンはまず液体として作られ、そして次に高融点油中

とされるよりもより高い HLB値に於て、 v/oミクロエマルジョンを形成することを可能とする食塩溶液中のソルビトールと共に v/oミクロエマルジョンを処方した。より高い HLB値はこの系を o/vミクロエマルジョンに 転換することを可能とする。

o/wミクロエマルジョンに 転換する 試料 v/oミクロエマルジョンを以下に 記載の 系に従って 製造した。 HB・95成分は 95°Fの 融点を 有している オハイオ 州コロンバスのカール シャムンス リビド スペシャリティーズによって 製造される 精製された ココナツ油と 椰子油の 混合物 である。マイベロール 18・92は HLB = 4 を有する 表面 活性剤 であり、 イーストマンケミカルズによって 製造されている。カブマル HCHは HLB = 5.5~6.0を有する 表面活性剤 であって、カールシャムンス リビド スペシャリティーズによって 製造されている。ツイーン 80は HLB = 15を 有している表面 活性剤であり、スペクトラム ケミカルスから購入された。ソルビトールは 0.15 H NaClの 食塩水溶液中に溶解された。 HLBは 容量 平均を 使用して 決めた。 温度はミクロエマルジョンが形成された温度である。

転換されたミクロエマルジョンの数平均粒径は約20~約70 n m の範囲であった。 w/oミクロエマルジョンを o/wミクロエマルジョンに 転換するのに 使用された水の量は、もともとの w/oミクロエマルジョン容量の約10~約1000倍の量の範囲であった。

に分散された。他のグループは緩衝溶液でミクロエマル ジョンではない。

<u>グル - ブ A</u>

10% カブマル MCHを有する カブテックス 200	1 . 1 4 = 1
レシチン	0.07 m l
クレモホア EL	0.59 m i
滅 菌 H20中のhGH	0 - 20 m i
10% カブマル HCHを有する HB-108	2.00 m l

グループ A は 0.096U hGH/mlを含有していた。グループ B は 0.096U hGH/mlを有する 5 mM NaPO 4 緩 街 化 溶 液 p H7.8 で あった。 グループ C は 0.024U hGH/mlを有する p H 7.8 の 5 mM NaPO 4 緩 街 溶 液 で あった。 グループ D は hGHを含育せ ず p H 7.8 の 5 mM NaPO 4 緩 街 溶 液 で あった。

试验方法

は 繋 ラット を 4 つ の 群 A 、 B 、 C 、 D に 分 け た 。 グ ル ー ブ A 、 B 及 び C は 抽 出 U た 成 長 ホ ル モ ン を 受 け 取 っ たが 、 グ ル ー ブ D は 対 照 で あって こ の ホ ル モ ン を 受 け 取 らな か っ た 。 ラット は お よ そ 100gで 試 験 前 24時 間 絶 食 さ せた。

投与量及びグループの大きさは以下の表に示される。 注射された群、グループCは人相当投与量の0.05mg/kg 体 重 に 於 て 緩 街 溶 液 中 の 抽 出 さ れ た h G H を 受 け 取 っ た。 2 つ の 直 陽 投 与 群 、 グ ル ー ブ A 及 び グ ル ー ブ B は 人 相 当 投 与 量 の 1 0 倍 を 受 け 取 っ た。

グループ	経路	(容量/投与系)	[薬剤]/ラット	查号
Α	直隔	. 250μ 1/座 薬	0.024単位	18
В	直腸	250μ1/緩循液	0.024単 位	1 2
С	皮下	100 μ 1/緩 街 液	0.0024単 位	1 2
D	対照	0	0	2

ラットは投与直前に麻酔にかけられた。直腸経路で投与された座栗(グループA)及び緩衝溶液(グループB)は直腸中で栓と液体セメントで密封された。グループCの動物は皮下的に注射された(SQ)。投与物を投与した後、血清hGH水準を30、60、120、180、240及び300分に於て測定した。グループAからの3匹の動物をデーターボイント当り使用した。B群及びC群からの2匹の動物をデーターボイント当り使用した。対照群グループDに於いてベースラインのために、0分に於て2匹の動物をデーターボイント当り使用した。対照群グループDに於いてベースラインのために、0分に於て2匹の動物を使用した。血液試料は眼窩洞から採血した。血液を遠心分解にかけ、そして血清を抽出した成長ホルモンの定量のためにhGH ELISA(カリフォルニア州ホスターシティーのメリクッスラブ)によって検定した。

結 果

	注射した hGH		座 薬 h G ii	
時 同 <u>(分</u>)	() " 1 - 7 * C) (ng/ml)	S_D	(½ 1 - 7 A) (ng/ml)	S_D
3 0	16.5	5.00	16.000	4.360
6 0	10.0	0.00	14.700	8.330
120	6.0	1.40	2.000	2.000
180	2.5	2.12	1.670	1.160
240	0.5	0.71	1.670	0.580
300	0.0	0.00	0.333	0.577

食塩水 5.26 5.30 3.13 3.19 3.20 3.19 (ベブチド)

試験方法

静. 縣 内`投 与 (1.v.):

絶食させたラットを腹腔内(1.p.)注射で麻酔にかけ、そして外科的に頚部カテーテル(ACUC プロトコル #90-151)を嫌え付けた。ラットは1日手術から回復することができるようにした。カテーテルを付けたラットを実験前18時間絶食させた。各ラットは外側尾静脈投与により1ms又は3msペプチド/ks投与量のいずれかを受けた。0.5mlアリコートの血液は料を0、1、3、5、10、15、30、45、60、90、120、150及び180分に於て集めた。0分は料は投与物の投与の15分前に採血した。1600×8で5分間の速心によって全血から血漿を除去し、次に血漿を-20℃で試料当り250μlアリコートで貯蔵した。血液ペレットを12.5単位のヘバリン化食塩水で戻し、そして頚静脈カテーテルを経由して適当なラットに戻した。実験後、ラットをペントバルビタールの静脈内投与で安楽死させた。

十二指腸内 (i.d.) 投与: 絶食させたラットに麻酔カクテルの腹腔内注射を投与し、そして外科的に顕部及び十二指腸カテーテルを備え付けた。ラットは手術から4~5日間回復させた (ACUC プロトコル #91-055)。カ

注射はn=2;座薬はn=3

実施例 18

ペプチド、シクロ(S,S)·N^α-アセチルー Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen·NH₂の分配のための展形剤として本発明の w/oミクロエマルジョンを評価するために本発明の w/oミクロエマルジョンでラットを使用して実験を行なった。

処 方

は験ミクロエマルジョン系は本出願の方法に従って作ったが、ペプチドが系に最後に加えられた。

ミクロエマルジョンの組成 (重量%)

成 分 (重 量 %)	M E - 1	M E - 2	H E - 3	H E - 4	ME - 5	ME-6
カフ・テックス 200	68.30	76.47		76.57	76.65	76.49
7/11 t + 1			76.91			
カフ[*]マホ MCM	8.31		9.09		9.28	9.28
シニカフ・リン				9.26		
t5107x11 31	1.60	1 - 6 1		0.96	2.13	
711-0-818-92			1.04			1.06
クレモ \$.7 - E L	16.52	16.63	9.82	10.01		10.00
ブイーン 80					8 - 7 4	

テーテルを付けたラットを実験前18~20時間絶食させた。各グルーブのラットは各ミクロエマルジョン(3.3ml/kg)は0mgペブチド/kg又は各エマルジョン(3.3ml/kg)中の8.5mgペブチド/kgのいずれかを受けた。食塩水対照は食塩油液中に10mgペブチド/kgを含有しているラットの群に対し投与した。0..5mlアリコートの血液試料を0、10、30、60、120、180、240及び1440分に於てペパリン化エッペンドルフ管中の類部カテーテルを経由して集めた。0分試料は十二指腸カテーテルによっての投与物の投与前15分に於て採血した。静脈内投与プロトコルで記載したように、血質を分析のために集め、そして血液をラットに戻した。24時間後、ラットをペントパルピタールの静脈内投与によって安楽死させ、瀉血し、そして購管の肉眼観察を実施した。

カラム H P L C 後の 整光検定: 試料及び標準に対し血漿成分は 0.6 m l セトニトリルで沈殿させ、そして次に 20分 同16000×g で速心分離させることによってペレット化した。上ゥみを除去し、次に N 2下で 40でで粉末に乾燥させた。粉末を 0.5 m l の 1 % T F A 宿 液中に 溶解し、次に 固相抽出手順 (SPEP)によって処理した。 SPEPは次の通りである。(1)メタノールで 1 m l C 1 e カラムを状態 調製し、次に カラムを 1 m l 水ですすぐ。 (2) 標準と試料を カラムに かけ、次に 1 m l 水で 2 回すすぐ。 (3) 標準と試料を 2 回 の 0.5 m l アリコートによってメタノールでカラムから溶出させる

ことによって試験音に集める。試料と標準を40℃でN2
で 粉末に乾燥し、次に100μ10010%メタノール対90% 短純水油液中に溶解する。標準及び試料をHPLCバイヤル中に入れる。標準が入ったパイヤルをHPLC分析のための試料を含有しているパイヤルの前及び後に置く。ペプチド標準に対してはアリコートを以下の通りの標準の濃度に基づく分析の為に注射する。50μ10アリコートをカラム後の製光検出によって分析するために注射した。製光クロマトグラフィデーターを集め、そしてネルソンクロマトグラフィデーターを集め、そしてネルソンクロマトグラフィデーターを集め、そしてネルソンクロマトグラフィデーターを集め、そしてネルソンクロマトグラフィデーターを集め、そしてネルソンクロマトグラフィデーターを集め、その線は次の等式からの観料を調査に適させられる。勾配=(XXYの合計)/(X

钴 果

血 類 中 濃度 の 曲 終下 の 面 積 (A U C) を 各 試 験 群 に 対 し 測 定 し た 。 生 物 利 用 性 % は 静 縣 内 投 与 か ら の 平 均 A U C で の 等 式 に よ っ て 測 定 し た 。 [(A U C , a / A U C , . .) × (m g / k g , v / m g / k g , a /)] × 100。 結 果 の ま と め は 以 下 に リ スト さ れ 、 ここ て 本 発 明 の ミ ク ロ エ マ ル ジョン 処 方 は 食 塩 溶 液 と 比 較 し て ペ ブ チ ド の 生 物 利 用 性 に 於 て 有 意 義 な 増 加 を 示 し て い る。

実施 例 2 0 ~ 2 4

実施例 18からのHE-2、HE-3、HE-4、HE-5及びME-6に従う w/oミクロエマルジョンを水性媒体 ml当り約 25mg/mlと75mg/mlの両方に於て、成長ホルモン放出ペプチド、His-6・Trp・Ala-Trp・O-Phe-Lys-NH₂と共に処方した。

実 施 例 2 5

次の図に示される重量比で表面活性剤を混合し、そして次にである。性剤に合物を積々の重量比の油と混合することによって慢々の相がイヤグラムを作った。油/表面活性剤混合物を次に0.9% v/v食塩水溶液の増加する量で、実施されている。油中水滴型のミクロエマルジョンと定義されない。

油中水滴型のミクロエマルジョンの成分は以下の通り.

カブ テックス 200… カブリン酸 / カブリル酸のブロビレングリコールエステル (オハイオ州コロンバスのカールシャムンス リビド スペシャリティーズ製)

カブマル MCM… 中鎮脂肪酸 (カブリン酸とカブリル酸)のモノ第ニジグリセリド類 (オハイオ州コロンバスのカ

処 方	投 与 量 (■g/kg)	н	AUC!	BAC ² (%)
食塩水	10.5	3	0.011 ± .005	0.5 ± 0.3
M E - 1	6.5	3	0.405 ± .099	29.1 ± 7.1
M E - 2	6.5	3	0.269 ± 0.164	19.4 ± 11.8
M E - 3	10.0	3	0.115 ± 0.042	5.4 ± 2.2
M E - 4	10.0	3	0.054 ± 0.04	2.5 ± 1.9
H E - 5	10.0	1	0.8	7.4
M E - 6	10.0	3	0.308 ± 0.094	14.4 ± 4.4

- t 曲線下の面積 (mg×分/ml)
- 2 静脈内注射されたペプチドに対する生物利用性

実 施 例 1 9

実施例18からのME-Iに従うv/oミクロエマルジョンを成長ホルモン放出ペプチド、His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂と共に処方した。ミクロエマルジョンの組成は次の通りである。

カブ テックス 200 68.3% v/v カブマル HCH 8.3% v/v セントロフェイズ 31 1.6% v/v クレモホア EL 16.5% v/v 水 5.3% v/v

水溶液は25.45mgのペプチド/mlを含有していた。

- ルシャムンス リビド スペシャリティーズ製) (HLB = 5.0)

クレモホア EL… ポリオキシェチレングリセロールトリリシノ.レート 35DAC (BASF インコーポレイテッド)
(HLB = 13.5)

マイベロール 18・92 ··· グリセロールモノリノレエート (NLB = 3.8・4.0)

セントロフェイズ 31… レシチン (分子量 800) (インジアナ州フォートワインのセントラルソーヤ 製) (HL8 = 4.0)

ツィーン 80… ボリオキシエチレン - ソルビタンモノオ レエート、シグマコーボレーション 駿 (HLB= 15)

ホワイテブソル H・15・・・ 2 重量%未満のモノグリセリトを有するグリセロールとラウリン酸のトリエステル対ジエステルが90対10重量%の混合物、 融点33-36℃。

図 2 に於 て油 は カ ブ テ ッ ク ス 200 で あ り 、 水 相 は 0.9 重 量 % の Na C I 水 溶 液 で あ り 、 表 面 活 性 剤 混 合 物 は カ ブ マ ル H C M 対 セント ロ フェイズ 31対ツィーン 80の重量比 46:10.6:43.4のものである、

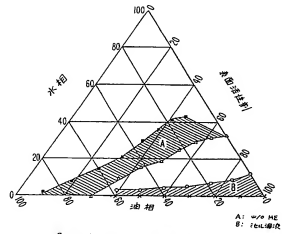
図 3 に於て油はカブテックス 200であり、水相は0.9 重量 % の 5 a C I 水 溶 液 で あ り 、 表面 活 性 剤 混 合 物 は カ ブ マル H C H 対 セント ロ フェイズ 31対 クレモホア ELの 重量 比31.5: G: 62.5のものである。この 系 は 実 能 例 18で 使 用した ME-1を 含 んで い る。

図 4 て 油 は ホ ワ イ テ ブ ソ ル H-15で あ り 、 水 相 は 0.9 重 量 % の N a C l 水 溶 液 中 の 20 重 量 % ソ ル ビ ト ー ル で あ り 、 表面 活 性 剤 混合 物 は 重 量 止 15.4: 8.5: 76に 於 け る カ ブ マル M C M 対 マ イ ベ ロ ー ル 18-92 対 ツ イ ー ン 80で あ る。

図 5 に 於 て 油 は マ イ バ セ ッ ト (MYVACET) 9-45 k で あ り、水 相 は 0 . 9 重 量 % NaCl 水 泊 液 で あ り 、 表 面 活 性 剤 混 合 物は 重 曼 比 45 . 5 : 5 . 2 : 19 . 2 の カ ブ マ ル HCH対 マ イ ベ ロ ール 18 · 9 2 対 ク レ モ ホ ア EL で あ ろ。

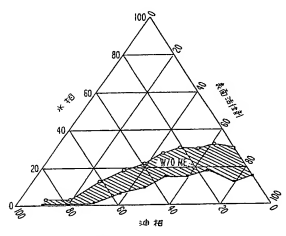
夹施例26

図 1 ~ 5 に 描 か れ た 油 中 水 満 製 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン は パ ブ チ ト 、 シ ク ロ (S,S)・N^C - ア セ チ ル ー Cys - (N^C - メ チ ル) A r g - G l y - A s p · P e n · N H e)と H i s - D · T r p - A l a · T r p · D · P he-L y s · S H e) の 両 ガ を 使 用 す る 水 相 m l 当 り 約 25 m g の ペ ブ チ ト 及 ぴ 75 m g の ペ ブ チ ト の 両 ガ を 使 用 し て 造 る こ と が で き る・



- ■最大×相グ (w/w)
- 島太最小水相%
- △最小水相/×(w/w)
- x 最小最小4相%

y 1



- 是小水铝(w/w)%
- o 最大水相乡(w/w)

12 2

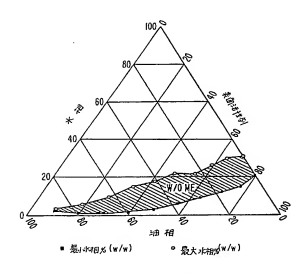
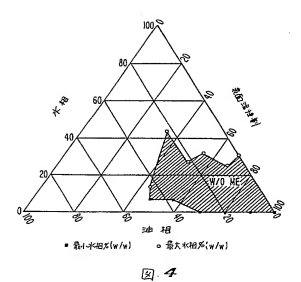


図 3



油相 o 最大.勃水相% ■ 最大水相 %(w/w) 。野/水娟㎏(м/м) X 最小最小相似

3 5

補正書の写し(翻訳文)提出書(特許法第184条の7第1項)

特許庁長官 麻生 渡

平成 5年10月19日 []

- 1 国際出願番号 PCT/US92/03086

2 発明の名称 転換可能なミクロエマルジョン処方剤

3 特許出願人

アメリカ合衆国 19061 ベンシルバニア州 ブースウィン チェルシア パークウェイ 305

名称(氏名) アフィニティー バイオテック、インコーポレイテッド

東京都新宿区新宿 2丁目 8番 1号新宿セブンビル 503号

氏 名 弁理士 佐々井克郎 電 話 (03)3354-1285 ~6

5 補正書の提出年月日 1992年 9月24日

6 添 付 書 額 瀬正書の写し(翻訳文)



(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な治療用水溶性物質を含 んでいる内部分散された水相、

(b)約5~99容量%の、少なくとも1種の製薬上受け入れ られる油を含んでいる連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している 表面活性耐又は表面活性削混合物、

5 会 4.

該活性物質がカルシトニン、インシュリン、フィブリ ン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロ ン類、エリトロポエチン類、コロニー刺激因子類、 R G D ペプチド額、ヘマト調節ペプチド類(hematoregu latory peptide)、パソプレッシン、コラーゲナーゼ風 客削額、アンギオテンシン阻害剤類、哺乳類成長ホルモ ン類、エリトロポエチン類、ヘパリン類、インターロイ キン類、凝固因子類、コロニー刺激因子類、視床下部性 放 出 ペ ブ チ ド 類 、 組 緒 ブ ラ ス ミ ノ ー ゲ ン 活 性 化 因 孑 、 ァ トリアルナトリウム利尿性ペプチド類(atrial natriur etic peptide)、腫瘍境死因子からなる群から選択され、

該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、 油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

油 相 が 、 約 15 ~ 40 個 の 炭 素 原 子 を 宥 す る プ ロ ビ レ ングリコールのジェステルを含む請求項目に記載の組成 **3**11 .

3. (a)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 60 容量% 迄の、 有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相、

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有している、油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

1. 生物活性物質が蛋白質、ベブチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である請求項3に記載の組成物。

(b)約5~99容量%の連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のH L B 値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し、油相、表面活性削又は表面活性剤混合物、又はそれらの両方が約23℃以上の設点を有する成分を含んでいる、約23℃の温度で固体である油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

び ジ サ ッ カ ラ イド 類 か ら な る 群 か ら 選 択 さ れ る 請 求 項 10に 記 載 の 組 成 物 。

1 2 . 改 賀 剤 が 油 中 水 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン の 水 相 の 10~50重 量 % で あ る 請 求 項 1 1 に 記 載 の 組 成 物 。

1 3 . (a)有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相を、ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約20容量%迄、

(b) 9~ 83個の 炭 素 原 子 を 有 す る ト リ グ リ セ リ ド 、 15~ 40個の 炭 素 原 子 を 有 す る ブ ロ ビ レ ン グ リ コ - ル の ジ エス テ ル 、 及 び そ れ ら の 混 合 物 を 含 む 連 続 油 相 を 、 約 30~ 99 容 屋 % 、 及 び

(c) 約8以下の IIL8値を有する 低 HLB表面活性剤と、 更に C 5-29モノグリセリド 類又は 墳脂質とを含み、 約7~14の H L B 値を有している表面活性剤又は表面活性剤 混合物を、約1~70容量%、含んでおり、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し、 該油相の該低 HLB表面活性剤に対する比が少なくとも6:1である、油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

1 4 · 活性物質が治療用であり、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である請求項 1 3 に記載の組成物。

 1 5 .
 表面活性剤又は表面活性剤混合物がセチルジメ

 チルェチルアンモニウムアロマイド、セチルビリジニウムクロライド及び他の塩:Ca-aa脂肪酸及びその塩:コ

6. 活性物質が治療用であり、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である請求項 5 に記載の 組成物。

7. 油相が、少なくとも 45個の炭素原子を有するトリケリセリド、少なくとも 31個の炭素原子を有するブロピレンケリコールのジェステル、又はそれらの混合物を含む請求項 6 に記載の組成物。

8 ・ 油中水液型ミクロエマルジョンが、約23℃の温度で固体である油マトリックス内に配置されている、請求項6に記載の組成物。

9. (a) 有効量の生物活性な水溶性物質と、水性媒体の添加により油中水溶型ミクロエマルジョンを水中油滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型ミクロエマルジョンに転換させるのに十分な量で存在する改質剤とを含んでいる内部分散された水相を、ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60字番%液、

(b)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含む連続油相を、約5~99容量%、及び

(c)約7よりも大きい HLB値を有している表面活性 剤又は表面活性剤混合物を、約1~70谷屋%、

含んている油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

10. 活性物質が、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である請求項9に記載の組成物。

11. 改資剤がソルビトール、ポリエチレングリコール、プロビレングリコール、マンニトール、及びモノ及

- ル 敵 及 び そ の 誘 導 体 ; 酒 石 骸 の C g-5gジェ ス テ ル 類 ; 埃脂質類;乳酸の C 5-28モノエステル類:アルキル、オ レフィン及びアルキルアリール誘導体を含めた С 8-20ス ルホネート類:トリデシル及びドデシルベンゼンスルホ ン 酸 類 ; 及び C 5-33 サルコシン及びベタイン 誘導体類; ホスファチジルエタノールアミン、スフィゴミエリン類 エトキシル化ひまし油: С 5-20モノグリセリド類及びチ のエトキシル化誘導体類; C 16~eoジグリセリド類及び 1 ~ 90の PCE基を有しているそのポリオキシェチレン誘 事 体 類 : 長 鎖 脂 肪 酸 の C 10-40エステル 類 ; C 10-40アル コール 類 ; C n-seエトキシル 化脂肪酸エステル類 ; C 14-130 蕪 橋 脂 肪 徴 エ ス テ ル 額 、 及 び C 20-130ソ ル ビ ト ー ル 及びソルビタンモノエステル、ジェステル及びトリエス テル 類 及 び そ の O ~ 90 の POE基 を 有 し て い る そ の ポ リ オ キシェチレン (POE)誘導体類からなる群から選ばれる講 求項1~11の何れか1に記載の組成物。

1 6 . 表面活性剤又は表面活性剤の混合物が C o-12モノグリセリトを含む請求項 1 ~ 1 2 の何れか 1 に記載の組成物。

1 7 . 油 相 が 、 19~ 23個 の 炭素原子の プロピレングリコールの ジェステル を 含 み 、 表 面 活 性 剤 又 は 表 面 活 性 剤の 混 合 物 が C 9-13モノグリセリドを含む 欝 求項 1 ~ 1 2の 何 れ か 1 に 記 載 の 組 成 物 。

18. 表面活性剤又は表面活性剤の混合物の HLBが 約8

~ 13である請求項 1 ~ 1 4 の何れか 1 に記載の組成物。
1 9 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物が C e-13モノグリセリド類、 C e-eeエトキシル化脂肪酸エステル類、 C e-eeエトキシル化脂肪酸エステル類、 C e-eeエトキシルでリン・ステルス びトリエステル、 及び 0 ~ 90 P 0 E 基を有しているそのボリオキシエチレン(P0E) 誘導体類からなる群から選択される請求項 1 ~ 1 4 の何れか 1 に記載の組成物。

2 0 · 水相が油中水滴型ミクロエマルジョンの約30~約60容量%である請求項 1 ~ 1 2 の何れか 1 に記載の組成物。

21. 活性物質が、蛋白質又はペプチドである請求項 1~14の何れか1に記載の組成物。

22. 活性物質が、フィブリノゲン拮抗剤である語求項 1~14の何れか1に記載の組成物。

23. 活性物質がシクロ(S.S)·N^α-アセチル-Cys-(N^α-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂の配列を有するペプチドである請求項22に記載の組成物。

24. 活性物質が、成長ホルモン放出ペプチドである 請求項1~14の何れか1に記載の組成物。

25. 活性物質が配列 II is - D - Trp - A la - Trp - D - Phe - Lys - N H 2 を 有 し て い る ペ ブ チ ド で あ る 請 求 項 24 に 記 載 の 組 成 物 。

(3)少なくとも約7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含む油中水流型ミクロエマルジョンを傷に適用することからなり、

ミクロエマルジョンの全容量に基づく該水相の容量% が約60容量%迄である、

表皮が部分的に除かれた皮膚の傷を処置する方法。 29. 话性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質が蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から選ばれる請求項28に記載の方法。

3 0 . (a)(1)蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から選ばれ、表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均粒径を育する生物活性治療用水溶性物質の育効量を含む内部的に分数された水相、

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む連続油相、及び

(3)少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含み、

ミクロェマルジョンの全容量に基づく該水相の容量% が約60容量%迄であり、

該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、 皮膚の傷を処置する為の油中水滴型ミクロエマルジョン 組成物。

3 1. 活性物質が少なくとも約500.0の平均分子量を有し、活性物質の粒寸法が約3~約30mである請求項30

26. 活性物質が、カルシトニン、インシュリン及び 人成長ホルモン類から選ばれる請求項1~14の何れか 1に記載の組成物。

27. (a)(l)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約60容量%迄の、蛋白質又はペプチドを含む生物活性の 水油性物質の有効量を含む内部的に分散された水相、

(2)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含む連統油相、及び

(3)少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含む油中水溶型ミクロエマルジョンを準備し、そして、

(b) 約 室 温 又 は そ れ 以 上 に 於 て 、 少 な く と も 1 時 間 該 油 中 水 瀬 型 ミ ク ロ エ マ ル ジョン を 貯 蔵 す る こ と か ら な り、 こ こ で 活 性 物 質 の 水 対 油 分 配 係 数 が 10: 1 よ り も 大 き く 、 そ し て 、

該シクロエマルジョンの該水相の活性が、該水相単独中に貯蔵されその他の点では同じ状態である該活性物質の活性よりも大きいことを特徴としている、生物活性治便用物質を貯蔵する方法。

28. (a)(1)表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均 位径を育する生物活性治療用水溶性物質の有効量を含む 内部的に分散された水相、

(2)少なくとも 1 種の製薬上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

に記載の方法。

3 2 . (a)(1)ミクロエマルジョンの全量に基づいて約 60 容量% 迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相、

(2)約 1~70容 展 % の、7~55個 の 炭 案 原 子 を 有 す る ブ ロ ビ レ ン グ リ コ - ル の ジ エ ス テ ル を 含 ん で い る 連 続 油 相 、 及 ひ

(3)約 1~70容 量 % の 、 約 7~14の II L B 値 を 有 し て い る 表 両 活 性 剤 又 は 表 面 活 性 剤 混 合 物 、 を 準 備 し 、

(b)有効量の油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 3 ・ 活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項32に記載の方法。

3 4. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約60容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含ん ている内部分散された水相、

(2)約5~99容量%の、少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連続油相、及び

(3)約1~70容量%の、約7~14のH L B 値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を準備し、

(b)有 効 量 の 油 中 水 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 非 経 口

特表平6-507172 (30)

的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 5 、活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫 厚又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水: 油分配係数が10:1より大きい、原求項32に記載の方法。

3 6 · (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 60容量% 迄の、 有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分散された水相、

(2)約1~70容量%の、9~83個の炭素原子を有するトリケリセリド、約15~40層の炭素原子を有するプロピレンケリコールのジェステル、又はこれらの混合物を含んでいる連続油相、及び

(3)約1~70容量%の、C_{5~26}モノグリセリド又は燐脂質を含み、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョン組成物を進備し、

(b) 有効量の該油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 7. 活性物質が治療的で、蛋白質、ベブチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項3Gに記載の方法。

(3)約1~70容 風 % の 、 少 な く と も 7 の H L B 値 を 有 し てい ろ 表 面 活 性 剤 又 は 表 両 活 性 剤 混 合 物 、 を 含 む 油 中 水 薄型 ミ ク ロ エ マ ル ジョ ン を 準 備 し 、

(b) 有効量の該油中水液型ミクロエマルジョンを非経口的、短口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。3 9 . 活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫原又は製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項38に記載の方法。1 0 . 改質剤がソルビトール、ポリエチレングリコール、プロビレングリコール、マンニトール、モノサッカライド及びジサッカライド類からなる群から選択される請求項39に記載の方法。

41. 改質剤が油中水滴型ミクロエマルジョンの水相の10~50重量%である請求項40に記載の方法。

42. 水相が、油中水滴型ミクロエマルジョンの約20 重量%迄てある鯖求項32~41の何れか1に記載の方

法。

 4 3 .
 油相が約9~45個の炭器原子を有するグリセロールのトリエステル、約19~23個の炭器原子を有するプロビレングリコールのジエステル、又はこれらの混合物を含む請求項32~41の何れか1に記載の方法。

4 4 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物がセチルジェ チルエチルアンモニウムプロマイド、セチルビリジニウ ムクロライド及び他の塩: C g-32脂肪酸及びその塩;コ - ル酸及びその誘導体例えばデオキシコレート、及びそ の塩、ウルソデオキシコール酸、及びタウロコール酸; 酒石輪のC。」。ジェステル類:ホスファチジル酶及びホ スファチジルセリン等の 燐 脂 質 類 ; 乳 酸 の C 5-2eモノエ ステル類:アルキル、オレフィン及びアルキルアリール 誘導 体 を 含 め た C n-20ス ル ホ ネ ー ト 類 ; ト リ デ シ ル 及 び ド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 酸 類 ; 及 び C s-33サ ル コ シ ン 及びベタイン誘導体類;ホスファチジルエタノールアミ ン、スフィゴミエリン類、エトキシル化ひまし油; C 5agモノグリセリド類及びそのエトキシル化誘導体類: C 15-80ジグリセリド類及び 1 ~ 90の POE基を有しているそ のポリオキシェチレン誘導体類; 長額脂肪酸の C to-40 エステル類: С 10-40アルコール類; С 8-88エトキシル 化 脂 肪 酸 エ ス テ ル 類 ; C 14-130 蕉 糖 脂 肪 酸 エ ス テ ル 類 、 及び C 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル ジェステル及びトリェステル 類及びその 0 ~ 90の POE基

を有しているそのポリオキシェチレン (POE)誘導体類からなる群から選ばれる請求項32~41の何れか1に記載の方法。

4 5 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物が C g-13モノケリセリド類、 C 15-23ジグリセリド類、 C g-06エトキシル 化脂肪酸エステル類、 C 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジエステル及びトリエステル、 及び 0~90の P0E基を有しているそのポリオキシエチレン (P0E) 誘導体類からなる群から選択される請求項3 2~4 1 の何れか1 に記載の方法。

4 6 . 活性物質がシクロ (S,S) - N^α - アセチル - Cys - (N^α - メチル) A r g - G l y - A s p - P e n - N H ₂ の 配列を有するペプチドである請求項32~41の何れか1に記載の方法。

17. 活性物質が配列 His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂を有しているペプチドである請求項 3 2 ~ 4 1 の何れか1 に記載の方法。

48. 該活性物質がカルシトニン、インシュリン、フィブリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロイキン類、エリトロポエチン類、コロニー刺激因干類、RGDペプチド類、ヘマト調節ペプチド類(hematoregulatory peptige)、パソプレッシン、コラーゲナーゼ阻害剤類、アンギオテンシン阻害剤類、哺乳類成長ホルモン類、エリトロポエチン類、ヘパリン類、インタ

特表平6-507172 (31)

補正書の写し(翻訳文)提出書(特許法第184条の8)

特許庁長官 `麻生 渡

平成5年10月19日

1 国際出願番号 PCT/US92/03086

2 発明の名称

転換可能なミクロエマルジョン処方舗

特許出顧人

アメリカ合衆国 19061 ベンシルバニア州 プースウィン チェルシア パークウェイ 305

名称(氏名) アフィニティー パイオテック、インコーボレイテッド

4 代 理 人 住 所

東京都新宿区新宿 2丁目 8番 1号新宿セプンビル 503号

氏 名 弁理士 佐々井克郎 電 話 (03)3354-1285 ~6



5 補正書の提出年月日

1992年//月/6日

6 添付書類 補正費の写し(翻訳文)

1 活

草森 3**K** ഗ **677**5 Œ

- ロイキン類、凝固因子類、コロニー刺激因子類、維度

下部性放出ペプチド類、組織プラスミノーゲン活性化因

子、アトリアルナトリウム利尿性ペプチド類(atrial n

atriuretic peptide)、腫瘍壊死因子からなる群から遜

択される請求項32~41の何れかりに記載の方法。

求項32~41の何れか1に記載の方法。

液である鯖状項5」に記載の方法。

液である精水道53に記載の方法。

it . 52.

49. 生物活性物質が、蛋白質又はベブチドである壁

5 0 . 油中水滴型ミクロエマルジョンが約23℃で周体

51. 水性流体の添加により、油中水滴型ミクロエマ

ルジョンを水中油滴型エマルジョンに転換することを更

に含む請求項29又は32~41の何れか1に記載の方

53、 水性流体の添加により、油中水流型ミクロエマ

ルジョンを水中油滴型エマルジョンに転換することを更 に含む請求項38~41の何れか1に記載の方法。 5 1 . 転換段階が投与段階の後であり、水性流体が体

転換段階が投与段階の後であり、水性流体が体

である請求項32~11の何れか1に記載の方法。

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な治療用水溶性物質を含 んでいる内部分散された水相、

(b)約5~99容量%の、少なくとも1種の製薬上受け入れ られる油を含んでいる連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のH L B 値を有している 表面活性的又は表面活性 創混合物、 を含み、

該 生 物 活 性 物 賀 が カル シト ニン 、 イン シュ リン 、 フィ ブリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インタ - ロィキン類、エリトロポエチン類、コロニー刺激因子 類、RGDペプチド類、ヘマト調節ペプチド類(hemato regulatory peptide)、パソプレッシン、コラーゲナー ゼ阻害剤類、アンギオテンシン阻害剤類、哺乳類成長ホ ルモン類、ヘバリン類、凝固因子類、視床下部性放出べ ブチド額、組織ブラスミノーゲン活性化因子、アトリア ルナトリウム利尿性ペプチド類(atrial natrivretic p eptide)、腫瘍壊死因子からなる群から選択され、

珍活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、 油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

油相が、約15~40個の炭素原子を有するプロピレ ングリコールのジェステルを含む請求項1に記載の組成

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでい る内部分散された水相、

(b)約5~99容量%の、約15~40個の炭素原子を有するブ ロビレングリコールのジェステルを含んでいる連続油相、 及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し ている、油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は他 の製薬上活性の物質である請求項3に記載の組成物。

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 客量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでい る内部分数された水相。

(b)約5~99容量%の連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該 活 性 物 質 が 10: 1より 大 き い 永 : 油 分 配 係 数 を 有 し、 油相、表面活性剤又は表面活性剤混合物、又はそれら の面方が約23℃以上の融点を有する成分を含んでいる。 約 23 ℃ の 温 度 で 固 体 で あ る 油 中 水 頑 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン組成物。

活性物質が治療用であり、蛋白質、ペプチド、免

夜原又は他の製薬上活性の物質である器求項 5 に記載の 組成物。

7 ・ 油相が、少なくとも 45回の炭素原子を有するトリグリセリド、少なくとも 31回の炭素原子を有するプロセレングリコールのジェステル、又はそれらの混合物を含む 欝求項 6 に記載の組成物。

8. 油中水滴型ミクロエマルジョンが、約23℃の温度で固体である油マトリックス内に配置されている、請求項 G に記載の組成物。

9. (a) 有効量の生物活性な水溶性物質と、水性媒体の 添加により油中水滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型 ミクロエマルジョンに転換させるのに十分な量で存在す る改質剤とを含んでいる内部分散された水相を、ミクロ エマルジョンの全容量に基づいて約60容量%迄、

(b)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む連続油相を、約5~99容量%、及び

(c)約7よりも大きいHLB値を有している表面活性 朝又は表面活性剤混合物を、約1~70名番%。

含んでいる油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

I 0 . 活性物質が、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である緑水項のに記載の組成物。

1 I. 改数剤がソルビトール、ボリエチレングリコール、ブロビレングリコール、マンニトール、及びモノ及びジサッカライド類からなる群から選択される請求項10

に記載の組成物。

1 2 . 改資剤が油中水滴型ミクロエマルジョンの水相の10~50重量%である器求項11に記載の組成物。

13. (a) 有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相を、ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約20容量%迄、

(b)9~83個の炭素原子を有するトリグリセリド、15~40回の炭素原子を有するプロピレングリコールのジエステル、及びそれらの混合物を含む連続油相を、約30~99容量%、及び

(c) 約8以下のHLB値を有する低HLB表面活性剤と、 更に C 5-29モノグリセリド類又は燐脂質とを含み、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤 混合物を、約1~70容量%、含んでおり、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し、 該油相の該低 HLB表面活性剤に対する比が少なくとも6:1である、油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

1 4 . 話性物質が治原用であり、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である請求項 1 3 に記載の組成物。

1 5 . 表面活性削又は表面活性削混合物がセチルジメチルエチルアンモニウムプロマイド、セチルビリジニウムクロライド: C a-a2脂肪酸及びその塩;コール酸及びその誘導体:酒石酸の C a-seジェステル類;燒脂質類;

孔 被 の C 5-2sモノ エ ス テ ル 類 : ア ル キ ル 、 オ レ フ ィ ン 及 び ア ル キ ル ア リ ー ル 誘 導 体 を 含 め た C e-2oスル ホ ネ ート 類 : ト リ デ シ ル 及 び ド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 敵 類 : 及 び C 5-33サ ル コ シ ン 及 び ベ タ イ ン 誘 導 体 類 ; ホ ス フ ァ チ ジ ル エ タ ノ ー ル ア ミ ン 、 ス フ ィ ゴ ミ エ リ ン 類 . エ ト キ シ ル 化 ひ ま し 油 : C 5-2sモ ノ グ リ セ リ ド 類 及 び そ の エ ト キ シ ル 化 誘 導 体 類 : C 15-6oジ グ リ セ リ ド 類 及 び 1 ~ 9000P 0E基 を 有 し て い る そ の ボ リ オ キ シ エ チ レ ン 誘 導 体 類 ; 長 係 額 防 酸 の C 10-4oエス テ ル 類 : C 10-4oア ル コ ー ル 類 ; C 14-13o減 補 脂 防 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 防 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 防 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 が 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 が 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 が 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 が 酸 エ ス テ ル 類 : C 14-13o減 補 脂 が 酸 で 1 ~ 9000 P 0 E 基 を 有 し で い る そ の ボ リ オ キ シ エ チ レ ン (P 0 E) 誘 導 体 類 か ら な る 群 か ら 選 ば れ る 請 求 項 1 ~ 1 4 の 何 れ か 1 に 記 載 の 組 成 物 。

16. 表面活性剤又は表面活性剤の混合物がCo-13モ ノグリセリドを含む原求項1~12の何れか1に記載の 組成物。

1 7 . 油 相 が 、 19~ 23 個 の 炭素 原 子 の ブ ロ ビ レ ン グ リ コ ー ル の ジェ ステル を 含 み 、 表 面 活 性 剤 又 は 表 面 活 性 剤 の 混 合 物 が C ₉₋₁₃モ ノ グ リ セ リ ド を 含 む 請 求 項 1 ~ 1 2 の 何 れ か 1 に 記 載 の 組 成 物 。

18. 表面活性剤又は表面活性剤の混合物のHLBが約8~13である調求項1~14の何れか1に記載の組成物・

19. 表面活性剤又は表面活性剤混合物が C e-13モノグリセリド類、 C 15-60ジグリセリド類、 C e-exエトキシル 化脂肪酸エステル類、 C 20-120ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジェステル及びトリエステル、及び 1~90P0E基を育しているそのポリオキシエチレン(P0E) 誘導体類からなる群から選択される請求項 1~14の何れか1に記載の組成物。

2 0 . 水相が油中水海型ミクロエマルジョンの約30~ 約60容量%である請求項1~12の何れか1に記載の組成物。

21. 活性物質が、蛋白質又はペプチドである請求項 1~14の何れか1に記載の組成物。

22. 活性物質が、フィブリノゲン拮抗剤である請求項 1~14の何れか 1 に記載の組成物。

23. 活性物質がシクロ(S,S)-N^a-アセチル-Cys-(N^a-メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂の配列を有するペプチドで
ある請求項22に記載の組成物。

2 4 . 活性物質が、成長ホルモン放出ペプチドである 請求項 1 ~ 1 4 の何れか 1 に記載の組成物。

25. 活性物質が配列His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-N H₂を有しているペプチドである請求項24に記載の組成物。

26. 活性物質が、カルシトニン、インシュリン及び

特表平6-507172 (33)

人成長ホルモン類から選ばれる請求項1~14の何れか 1に記載の組成物。

27. (a)(!)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約60容量%迄の、蛋白質又はペプチドを含む生物活性の 水溶性物質の有効量を含む内部的に分数された水相、

(2)少なくとも 1 種の製菓上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

(3)少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマル ジョンを準備し、そして、

(b)約 室温又はそれ以上に於て、少なくとも 1 時間該油中水 変型ミクロエマルジョンを貯蔵することからなり、

ここで活性物質の水対油分配係数が10: 1 よりも大きく、そして、

2 8 . (a)(i)表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均 粒径を有する生物活性治療用水溶性物質の有効量を含む 内部的に分散された水相、

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

(3) 少 な く と も 約 7 の H L B 値 を 有 し て い る 表 両 活 性 剤

又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマル ジョンを傷に適用することからなり、

ミクロエマルジョンの全容量に基づく該水相の容量%が約60容量%迄である、

表皮が部分的に除かれた皮膚の傷を処置する方法。 29. 活性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質が蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から選ばれる請求項28に記載の方法。

30. (a)(1)蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から適ばれ、表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均粒径を有する生物活性治療用水溶性物質の有效量を含む内部的に分散された水相、

(2)少なくとも I 種の製薬上受け入れられる油を含む連統油相、及び

(3)少なくとも7のHLB個を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含み、

ミクロエマルジョンの全容量に基づく該水相の容量%が約60容量%迄であり、

該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、 皮膚の傷を処置する為の油中水液型ミクロエマルジョン 組成物。

3 1 . 活性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質の粒寸法が約3~約30nmである額求項30 に記載の方法。

3 2 . (a)(!) ミクロェマルジョンの全量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分散された水相、

(2)約1~70容量%の、7~55回の炭素原子を有するブロビレングリコールのジェステルを含んでいる連続油相、 及び

(3)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を準備し、

(b) 有效量の油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 3 、 活性物質が治原的で、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項32に記載の方法。

3 4. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約60容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含ん でいる内部分数された水相、

(3)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を準備し、

(b)有效量の油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与

することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 35. 活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫 原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水: 油分配係数が10:1より大きい、欝求項32に記載の方

3 6 . (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 60容量% 這の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相、

(2)約1~70容量%の、9~83個の炭素原子を有するトリグリセリド、約15~40個の炭素原子を有するプロピレングリコールのジェステル、又はこれらの混合物を含んでいる連続油相、及び

(3)約1~70容量%の、C₅₋₂₉モノグリセリド又は煩脂質を含み、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水適型ミクロエマルジョン組成物を準備し、

(b) 有効量の該油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。37. 活性物質が治療的で、蛋白質、ベブチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10: 」より大きい、請求項36に記載の方法。

38. (a)(l)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて

特表平6-507172 (34)

的 6 0 容 量 % 迄 の 、 有 効 量 の 生 物 活 性 な 水 溶 性 物 質 と 、 水 性 媒 体 の 添 加 に よ り 油 中 水 瀉 型 ミ ク ロ エ マル ジョン を 水中油 瀉 型 ミ ク ロ エ マル ジョン を 水中油 瀉 型 ミ ク ロ エ マル ジョン に 転 換 す る の に 十 分 な 量 で存 在 す る 改 質 剤 と を 含 ん で い る 内 部 分 数 さ れ た 水 相 、(2)約5~99 容 量 % の 、 少 な く と も 1 種 の 製 薬 上 受 け 入 れ ら れ る 油 を 含 ん で い る 連 統 油 相 、 及 び

(3)約1~70容量%の、少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョンを準備し、

(b)有効量の該油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 9 . 活性物質が治療的で、液白質、ペプチド、免疫原又は製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分・配係数が10:1より大きい、請求項38に記載の方法。 4 0 . 改質剤がソルビトール、ポリエチレングリコール、プロビレングリコール、マンニトール、モノサッカライド及びジサッカライド類からなる群から選択される請求項39に記載の方法。

4 1. 改賀別が油中水滴型ミクロエマルジョンの水相の10~50度量%である精液項40に記載の方法。

4 2 . 水相が、油中水滴型ミクロエマルジョンの約20 重量% 迄である 請求項3 2 ~ 4 1 の何れか1 に記載の方法。

リセリド類、 C 15-23 グリセリド類、 C 3-06 エトキシル 化脂 肪 敵 エステル 類、 C 20-130 ソルビトール 及びソルビ タンモノエステル、 ジエステル及 びトリエステル、 及び 1~90の POE基を 有しているそのポリオキシエチレン(POE) 誘導体 類 からなる群から 選択される 請求項 3 2~4 1 の 何れか 1 に記載の方法。

4 G . 活性物質がシクロ(S,S)·N^α-アセチル·Cys·(N^α-メチル)Arg·Gly·Asp·Pen·NH₂の配列を有するペプチドである額求項32~41の何れか1に記載の方法。

47. 活性物質が配列His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-NH₂を有しているペプチドである請求項 32~41の何れか1に記載の方法。

4 8 . 該生物活性物質がカルシトニン、インシュリン、フィブリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロイキン類、エリトロポエチン類、コロニー制数因子類、RGDペプチド類、ヘマト調節ペプチド類(he matore gulatory peptide)、バソブレッシン、コラーゲナーゼ阻害剤類、アンギオテンシン阻害剤類、哺乳類成長ホルモン類、ヘバリン類、凝固因子類、復床下部性放出ペプチド類、組織プラスミノーゲン活性化因子、アトリアルナトリウム利尿性ペプチド類(atrial natriuretic peptide)、腫瘍壊死因子からなる群から選択される

請求項32~4100何れか1に記載の方法。

1 3 . 油 相 が 約 9 ~ 4 5 図 の 炭 葉 原 子 を 有 す る グ リ セ ロ ール の ト リ エ ス テ ル 、 約 19 ~ 23 図 の 炭 葉 原 子 を 有 す る ブ ロビ レ ン グ リ コ ~ ル の ジ エ ス テ ル 、 又 は こ れ ら の 混合 物 を含む 欝 求 項 3 2 ~ 4 1 の 何 れ か 1 に 記 載 の 方法。

4.4. 表面活性削又は表面活性削混合物がセチルジメ チルエチルアンモニウムアロマイド、セチルヒリジニウ ムクロライド及び他の塩; C B-32脂肪酸及びその塩;コ - ル 敵 及 び そ の 誘 導 体 ; 酒 石 敵 の C a-5aジェステル 珥 : 觜 脂 質 類 ; 乳 敵 の C 5-29モ ノ エ ス テ ル 類 ; ア ル キ ル 、 オ レフィン及びアルキルアリール誘導体を含めた C B-20ス ルホネート類:トリデシル及びドデシルベンゼンスルホ ン 敵 類 : 及 び С 5-33 サル コ シ ン 及 び ベ タ イ ン 誘 導 体 類 : ホスファチジルエタノールアミン、スフィゴミェリン類、 エトキシル化ひまし油: C 5-egモノグリセリド類及びそ の エ ト キ シ ル 化 誘 導 体 類 ; C 16~8oジ グ リ セ リ ド 類 及 び 1 ~ 90の PO E 基 を 有 し て い る そ の ポ リ オ キ シ エ チ レ ン 誘 導体類: 長額脂肪酸の C 10-40エステル類; C 10-40アル コール類; C s-csエトキシル化脂肪酸エステル類; C 14-130 蕉 塘 脂 肪 酸 エ ス テ ル 類 、 及 び С 20-130ソ ル ピ ト ー ル 及びソルビタンモノエステル、ジェステル及びトリェス テル 類 及 び そ の l ~ 90の POE 碁 を 有 し て い る そ の ポ リ オ キ シェチレン (POE)誘導体額からなる群から選ばれる翻求 項32~41の何れか1に記載の方法。

4 5 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物が C g-13モノグ

49. 生物活性物質が、蛋白質又はペプチドである論 求項32~41の何れか1に記載の方法。

50. 油中水海型ミクロエマルジョンが約23℃で固体 である論求項32~41の何れか1に記載の方法。

5 1 · 水性流体の添加により、油中水海型ミクロエマルジョンを水中油海型エマルジョンに転換することを更に含む請求項29又は32~41の何れか1に記載の方法。

52. 転換段階が投与段階の後であり、水性液体が体液である額求項51に記載の方法。

5 3 · 水性流体の添加により、油中水滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型エマルジョンに転換することを更に含む鱗求項38~41の何れか1に記載の方法。

54. 転換段階が投与段階の後であり、水性流体が体 液である請求項53に記載の方法。

5 5 . (a)約 6 0 容量% 迄の、 有効量の生物活性水溶性物質を含んでいる内部分数された水相、

(b)約5~99容量%の、少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連統油相、及び

(c)約1~70容量%の、少なくとも約7のHLB値を有している C a脂肪酸塩を含む表面活性剤又は表面活性剤混合物、

を含み、水の添加によって水中油滴型エマルジョンに転換される、生物学的に適合性の油中水滴型ミクロエマル

特表平6-507172 (35)

補正書の写し(翻訳文)提出書(特許法第184条の8)

特許庁長官 麻生 渡

平成 5 年 10 月 19 日

圝

-

I 国際出願番号 PCT/US92/03086

2 発明の名称

転換可能なミクロエマルジョン処方剤

特許出願人 住

アメリカ合衆国 19061 ベンシルバニア州 プースウィン チェルシア パークウェイ 305

名称(氏名) アフィニティー バイオテック、インコーポレイテッド

4代理人住所

東京都新宿区新宿 2丁目 8番 1号新宿セプンビル 503号

氏 名 弁理士 佐々井克郎 電 話 (03)3354-1285 ~6

5 補正書の提出年月日

1993年 7月6日

G 添 付 書 類 補正書の写し(翻訳文)

1 13



重查 求 B नक

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な治療用水溶性物質を含 んている内部分散された水相、

5 6 . 生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は

係数が10:1より大きい、請求項55に記載の油中水流

項56に記載の油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

58. 油相が C 20・60トリグリセリド、プロピレングリ

コールの C 15-40ジェステル V はそれらの混合物を含む

請求項57に記載の油中水適型ミクロエマルジョン組成

存量 % である 器 求項 5 8 に 記 戴の 油 中 水 滝 型 ミ クロ エマ

他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配

生物活性物質が蛋白質又はペプチドである請求

水相が油中水滴型ミクロエマルジョンの0.1~15

(lu) 約 5 ~ 9 9 容 量 % の 、 少 な く と も l 種 の 製 薬 上 受 け 入 れ られる油を含んでいる連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、

を含み、

ジョン組成物。

ルジョン組成物。

型ミクロエマルジョン組成物。

該 中 物 活 性 物 智 が カ ル シ ト ニ ン 、 イ ン シ ュ リ ン 、 フィ プリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インタ - ロイキン類、エリトロポエチン類、コロニー刺激因子 類、RGDペプチド類、ヘマト調節ペプチド類(hemato regulatory peptide)、パソプレッシン、コラーゲナー ゼ阻害削類、アンギオテンシン阻害削類、哺乳類成長ホ ルモン類、ヘパリン類、凝固因子類、視床下部性放出べ ブチド類、組織ブラスミノーゲン活性化因子、アトリア ルナトリウム利尿性ペプチド類 (atrial natriuretic p eplide)、腫瘍壊死因子からなる群から選択され、

珍活性物質の水:油分配係数が [0:1より大きい、 油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

油 相 が 、 約 15~ 40個 の 炭 素 原 子 を 有 す る ブ ロ ピ レ ンクリコールのジェステルを含む請求項1に記載の組成

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 GO 容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでい る内部分散された水相、

(b)約5~99容量%の、約15~40個の炭素原子を有するプ ロビレングリコールのジェステルを含んでいる連続油机 及で

(c)約1~70容 屋 % の、約7~14の H L B 値 を 有 し て い る 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し ている、油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は他 の製薬上活性の物質である請求項3に記載の組成物。

(a) ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60 容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでい る内部分散された水相、

(b) 約 5~ 99 容量 % の速 統 油 相 、 及 び

(c)約1~70容量%の、約7~14のHLB値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含み、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し、 油相、表面活性剤又は表面活性剤混合物、又はそれら の両方が約23℃は上の融資を有する成分を含んでいる。 約23℃の温度で固体である油中水滴型ミクロエマルジョ ン組成物。

活性物質が治療用であり、蛋白質、ペプチド、免

疫原又は他の製薬上活性の物質である語求項 5 に記載の 組成物。

7. 油相が、少なくとも45個の炭素原子を有するトリケリセリド、少なくとも31個の炭素原子を有するプロビレングリコールのジェステル、又はそれらの混合物を含む請求項6に記載の組成物。

8 . 油中水滴型 5 クロエマルジョンが、約23℃の温度 て固体である油マトリックス内に配置されている、請求 項 6 に記載の組成物。

9. (a) 有効量の生物活性な水溶性物質と、水性媒体の添加により油中水液型ミクロエマルジョンを水中油液型ミクロエマルジョンに転換させるのに十分な量で存在する改質剤とを含んている内部分散された水相を、ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約60容量%迄、

(b)少なくとも 1 種の 製薬上受け入れられる油を含む連続油相を、約5~99容 展%、及び

(c)約7よりも大きいHLB値を有している表面活性 剤又は表面活性剤混合物を、約1~70容量%、

含んている油中水滴型ミクロエマルジョン組成物。

10. 活性物質が、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製薬ト活性の物質である結束項9に記載の組成物。

1 1 . 改数額がソルビトール、ポリエチレングリコール、プロビレングリコール、マンニトール、及びモノ及びジサッカライド類からなる群から選択される器求項10

に記載の組成物。

12. 改賀財が油中水溜型ミクロエマルジョンの水相の10~50重量%である鯖水項11に記載の組成物。

1 3 . (a) 有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相を、ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約20容量%迄、

(b)9~83個の炭素原子を有するトリグリセリド、15~40個の炭素原子を有するプロピレングリコールのジェステル、及びそれらの混合物を含む連続油相を、約30~99容量%、及び

(c) 約8以下のHLB値を有する低HLB表面活性剤と、 更に C 5-29モノグリセリド類又は場筋質とを含み、約7~14のHLB値を有している表面活性剤又は表面活性剤 混合物を、約1~70容量%、含んでおり、

該活性物質が10:1より大きい水:油分配係数を有し、 該油相の該低HLB表面活性剤に対する比が少なくとも6

1 4 . 活性物質が治原用であり、蛋白質、ベブチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質である額求項 1 3 に記載の組成物。

孔酸 の C s-2s モ ノ エ ス テ ル 類 : ア ル キ ル 、 オ レ フ ィ ン 及 び ア ル キ ル ア リ ー ル 誘 導 体 を 含 め た C s-2o ス ル ホ ネ ート 類 : ト リ デ シ ル 及 び ド デ シ ル ベ ン ゼ ン ス ル ホ ン 酸 類 ; 及 び に s-33 サ ル コ シ ン 及 び ベ タ イ ン 誘 導 体 類 : ホ ス フ ァ チ ジ ル エ タ ノ ー ル ア さ ン ス フ ィ ゴ ミ エ リ ン 類 、 エ ト キ シ ル 化 ひ ま し 油 : C s-2e モ ノ グ リ セ リ ド 類 及 び そ の エ ト キ シ ル 化 ひ ま し 油 : C s-2e モ ノ グ リ セ リ ド 類 及 び そ の エ ト キ シ ル 化 ひ ま し 油 : C s-2e モ ノ グ リ セ リ ド 類 及 び 1 ~ 300 P 0 E 基 を 有 し て い る そ の ボ リ オ キ シ エ チ レ ン 誘 導 体 類 ; 長 版 勝 防 敵 の C 10 - 40 エ ス テ ル 類 ; C 10 - 40 ア ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 エ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 : C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル 類 ; C 14 - 130 就 糖 脂 防 酸 コ ス テ ル る そ の ボ リ オ キ シ エ チ レ ン (P 0 E) 誘 導 体 類 か ら な る 群 か ら 選 ぼ れ る 詩 求 項 1 ~ 1 4 0 の 何 れ か 1 に 記 載 の 組 成 物 。

1 6 . 表而活性剂又は装面活性剂の混合物が C o-13モ ノグリセリドを含む請求項 1 ~ 1 2 の何れか 1 に記載の 細能物。

1 7 . 油 相 が 、 19~ 23個 の 炭素 原 子 の ブ ロ ピ レ ン グ リ コ ー ル の シ エ ス テ ル を 含 み 、 表 節 活 性 剤 又 は 表 面 活 性 剤 の 混 合 物 が C ₉₋₁₃モ ノ グ リ セ リ ド を 含 む 請 求 項 1 ~ 1 2 の 何 れ か 1 に 記 載 の 組 成 物 。

18. 表面活性剤又は表面活性剤の混合物のHLBが約8~13である請求項1~14の何れか1に記載の組成物。

19. 装面活性剤又は表面活性剤混合物が C g-13モノケリセリド類、 C 15-60ジグリセリド類、 C g-66エトキシル化脂肪酸エステル類、 C 20-130ソルビトール及びソルビタンモノエステル、ジェステル及びトリエステル、及び1~90P0を基を育しているそのポリオキシエテレン(P0E) 誘導体類からなる群から選択される語求項 1~14の何れか 1 に記載の組成物。

20. 水相が油中水滴型ミクロエマルジョンの約30~約60容量%である請求項1~12の何れか1に記載の組成物。

21. 活性物質が、蛋白質又はペプチドである請求項 1~14の何れか1に記載の組成物。

22. 活性物質が、フィブリノゲン拮抗剤である請求項 I~ i 4 の何れか I に記載の組成物。

23. 活性物質 がシクロ (S,S)·N^α·アセチル·Cys·(N^α·メチル) Arg-Gly·Asp-Pen-NH₂の配列を有するペプチドである請求項22に記載の組成物。

2 4 · 活性物質が、成長ホルモン放出ペプチドである 請求項 1 ~ 1 4 の何れか 1 に記載の組成物。

2 5 . 活性物質が配列 His-D-Trp-Ala-Trp-O-Phe-Lys-N H₂を有しているペプチドである請求項 2 4 に記載の組成 物。

26. 活性物質が、カルシトニン、インシュリン及び

特表平6-507172 (37)

人成長ホルモン類から選ばれる請求項1~14の何れか 1に記載の組成物。

27. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約60容量%迄の、蛋白質又はペプチドを含む生物活性の 水溶性物質の有効量を含む内部的に分散された水相、

(2)少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

(3)少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含む油中水液型ミクロエマル ジョンを準備し、そして、

(b)約室温又はそれ以上に於て、少なくとも 1 時間該油中水滴型ミクロエマルジョンを貯蔵することからなり、ここで活性物質の水対油分配係数が 10:1 よりも大きく、そして、

該 ミ ク ロ ェ マ ル ジ ョ ン の 該 水 相 の 活 性 が 、 該 水 相 単 独中 に 貯 蔵 さ れ そ の 他 の 点 で は 同 じ 状 態 で あ る 該 活 性 物 賀の 活 性 よ り も 大 き い こ と を 特 後 と し で い る 、 生 物 活 性 治 原 用 物 賀 を 貯 蔵 す る 方 法 。

2 B. (a)(1)表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均 位径を有する生物活性治療用水溶性物質の有効量を含む 内部的に分散された水相、

(2)少なくとも1 優の製薬上受け入れられる油を含む連続油相、及び

(3)少なくとも約7の H L B 値を有している表面活性剤

又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマル ジョンを傷に適用することからなり、

ミクロエマルジョンの全容量に基づく該水相の容量%が約60容量%にである。

表皮が部分的に除かれた皮膚の傷を処置する方法。 29. 活性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質が蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から選ばれる請求項28に記載の方法。

3 0 . (a)(1)蛋白質分解酵素と成長因子からなる群から選ばれ、表皮の皮膚孔の平均寸法より大きな平均粒径を育する生物活性治療用水溶性物質の有効量を含む内部的に分散された水相、

(2)少なくとも 1 種の 製薬上受け入れられる油を含む 連続油相、及び

(3)少なくとも7のHLB値を有している表面活性剤 又は表面活性剤混合物、を含み、

ミクロエマルジョンの全容量に基づく該水相の容量% が約60容量%讫であり、

該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、 皮膚の傷を処置する為の油中水滴型ミクロエマルジョン 組成物。

3 1 . 活性物質が少なくとも約5000の平均分子量を有し、活性物質の粒寸法が約3~約30nmである請求項30 に記載の方法。

3 2 . (a)(1)ミクロエマルジョンの全量に基づいて約 60 容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んでいる内部分数された水相、

(2)約1~70容量%の、7~55個の炭素原子を有するプロビレングリコールのジェステルを含んでいる連続油相、

(3)約 I ~ 70 容 量 % の 、 約 7~ I 4の H L B 値 を 有 し て い る 表 而 活 性 剤 又 は 表 面 活 性 剤 混 合 物 、 を 準 備 し 、

(b) 有効量の油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 3 . 活性物質が治療的で、蛋白質、ベブチド、免疫原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項32に記載の方法。

3 4. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて 約 60容量% 迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含ん でいる内部分散された水相、

(2)約5~99容量%の、少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含んている連続油相、及び

(3)約1~70容量%の、約7~14のH L B 値を有している 表面活性剤又は表面活性剤混合物、を準備し、

(h) 有効量の油中水滴型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与

することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 35. 活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫 原又は他の製薬上活性の物質であり、該活性物質の水: 油分配係数が10:1より大きい、請求項32に記載の方 法。

3 6 · (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて約 60容量%迄の、有効量の生物活性な水溶性物質を含んで いる内部分数された水相、

(2) 約 1 ~ 70 容 量 % の、 9~ 8 3 個 の 炭 素 原 子 を 育 す る ト リ グ リ セ リ ド 、 約 15~ 40 個 の 炭 素 原 子 を 有 す る ブ ロ ピ レ ン グ リ コ ~ ル の ジ エ ス テ ル 、 又 は こ れ ら の 混 合 物 を 含 ん で い る 連 統 油 相 、 及 び

(3)約1~70容量%の、C₅₋₂₆モノグリセリド又は煩脂質を含み、約7~14のHLB値を育している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョン組成物を準備し、

(b) 有効量の該油中水流型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の枯膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。 3 7. 活性物質が治療的で、蛋白質、ペプチド、免疫原又は他の製菓上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、器求項36に記載の方法。

38. (a)(1)ミクロエマルジョンの全容量に基づいて

特表平6-507172 (38)

 的 60 容 量 % 迄 の 、 有 効 量 の 生 物 活 性 な 水 宿 性 物 質 と 、 水 性 蝶 体 の 添 切 に よ り 油 中 水 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 水中 油 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 水 中 油 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン を 水 (2)約5~99 容 量 % の 、 少 な く と も 1 種 の 製 薬 上 受 け 人 れら れ る 油 を 含 ん で い る 連 続 油 相 、 及 び

(3)約1~70容量%の、少なくとも7のH L B 値を有している表面活性剤又は表面活性剤混合物、を含む油中水滴型ミクロエマルジョンを準備し、

(b)有効量の装油中水液型ミクロエマルジョンを非経口的、経口的又は任意の他の粘膜経由で動物の体内に投与することからなる動物に生物活性物質を投与する方法。3 9 . 活性物質が治療的で、蛋白質、ベブチド、免疫原又は製薬上活性の物質であり、該活性物質の水:油分配係数が10:1より大きい、請求項38に記載の方法。4 0 . 改質剤がソルビトール、ポリエチレングリコール、プロビレングリコール、マンニトール、モノサッカライド及びジサッカライド類からなる群から選択される請求項39に記載の方法。

4 1 . 改貨剤が油中水滴型ミクロエマルジョンの水相の10~50重量%である篩水項 4 0 に記載の方法。

4 2 . 水相が、油中水滴型ミクロエマルジョンの約 20 重量% 3 である 請求項 3 2 ~ 4 1 の何れか 1 に記載の方法。

リ セ リ ド 類 、 C 16-23 グ グ リ セ リ ド 類 、 C 8-85 エ ト キ シ ル 化 脂 紡 酸 エ ス テ ル 類 、 C 20-130 ソ ル ビ ト ー ル 及 び ソ ル ビ タ ン モ ノ エ ス テ ル 、 ジ エ ス テ ル 及 び ト リ エ ス テ ル 、 及び 1~90 の P0 E 基 を 有 し て い る そ の ボ リ オ キ シ エ チ レ ン (P0 E) 誘 導 体 類 か ら な る 群 か ら 透 択 さ れ る 躊 求 項 3 2~ 4 1 の 何 れ か 1 に 記 載 の 方 法。

1 G. 活性物質がシクロ(S.S)-N^α·アセチル-Cys-(N^α·メチル)Arg-Gly-Asp-Pen-NH₂の配列を有するペプチドで 5 る請求項32~41の何れか1に記載の方法。

17. 活性物質が配列His-D-Trp-Ala-Trp-D-Phe-Lys-VH₂を有しているペプチドである請求項32~41の何れか1に記載の方法。

1 8 . 該生物活性物質がカルシトニン、インシュリン、フィフリノゲン拮抗剤、成長ホルモン放出ペプチド、インターロイキン類、エリトロポエチン類、コロニー制数因予類、RGDNペプチド類(he matoregulatory peptide)、パソプレッシン、コラーゲナーゼ阻害剤類、アンギオテンシン阻害剤類、哺乳類成長ホルモン類、ハバリン類、凝固因子類、視床下部性放出パプチド類、組織プラスミノーゲン活性化因子、アトリアルナトリウム利尿性ペプチド類(atrial natriuretic peptide)、脂瘤填死因子からなる罪から選択される講求項32~1100何れか1に記載の方法。

 4 3 . 油 相 が 約 9 ~ 45 個 の 炭 素 原 子 を 有 す る グ リ セ ロ ール の ト リ エ ス テ ル 、 約 19 ~ 23 個 の 炭 素 原 子 を 有 す る ブ ロビ レ ン グ リ コ ー ル の ジ エ ス テ ル 、 又 は こ れ ら の 混 合 物 を 合 む 誘 求 項 3 2 ~ 4 1 の 何 れ か 1 に 記 載 の 方 法。

4.4. 表面活性剤又は表面活性剤混合物がセチルジェ チルエチルアンモニウムプロマイド、セチルビリジニウ ムクロライド及び他の塩: Ce-32脂肪酸及びその塩:コ - ル 散 及 び そ の 誘 導 体 ; 酒 石 酸 の C a-66ジェ ステ ル 類 ; 墳 脂 賀 類 : 乳 酸 の C 5-20モ ノ エ ス テ ル 類 ; ア ル キ ル 、 オ レフィン及びアルキルアリール誘導体を含めた C e-2oス ルホネート類:トリテシル及びドデシルベンゼンスルホ ホスファチジルエタノールアミン、スフィゴミエリン類、 エトキシル化ひまし油: С 5-20モノグリセリド類及びそ のエトキシル 化誘導体類; C 15-80ジグリセリド類及び I ~ 90の POE基を有しているそのポリオキシェチレン誘 **溥 体 類 : 長 類 脂 肪 敵 の C 10−40エ ス テ ル 類 ; C 10−40ア ル** コール類; C n-neエトキシル化脂肪酸エステル類; C 14-130 熊 糖 脂 肪 酸 エ ス テ ル 類 、 及 び С 20-130ソ ル ビ ト ー ル 及びソルビタンモノエステル、ジェステル及びトリェス テル 額 及 び そ の 1~ 90の POE基 を 有 し て い る そ の ポ リ オ キ シェチレン (POE)誘導体類からなる群から選ばれる請求 項32~41の何れか1に記載の方法。

4 5 . 表面活性剤又は表面活性剤混合物がC g-13モノグ

19. 生物活性物質が、蛋白質又はベブチドである 籍求項 32~11の何れか1に記載の方法。

50. 油中水滴型ミクロエマルジョンが約23℃で固体 てある請求項32~41の何れか1に記載の方法。

5 1. 水性流体の添加により、油中水滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型エマルジョンに転換することを更に含む請求項 2 9 又は 3 2 ~ 4 1 の何れか 1 に記載の方法。

5 2 . 転換段階が投与段階の後であり、水性流体が体 液である蘇求項 5 1 に記載の方法。

5 3 . 水性流体の添加により、油中水滴型ミクロエマルジョンを水中油滴型エマルジョンに転換することを更に含む額求項38~41の何れか1に記載の方法。

5 4. 転換段階が投与段階の後であり、水性流体が体液である請求項53に記載の方法。

5 5 . (a)約60容量%迄の、有効量の生物活性水溶性物質を含んでいる内部分散された水相、

(b)約5~99容異%の、少なくとも1種の製薬上受け入れられる油を含んでいる連続油相、及び

(c)約1~70容量%の、少なくとも約7のHLB値を有している C n脂肪酸塩を含む表面活性剤又は表面活性剤混合物、

を含み、水の添加によって水中油滴型エマルジョンに転換される、生物学的に適合性の油中水滴型ミクロエマル

ジョン組成物。

5 6 . 生物活性物質が蛋白質、ペプチド、免疫原又は 他の製薬上活性の物質であり、装活性物質の水:油分配 係数が10、1より大きい、請求項55に記載の油中水溜 型ミクロエマルジョン組成物。

57. 生物活性物質が蛋白質又はペプチドである請求 項 5 6 に 記 載 の 油 中 水 滴 型 ミ ク ロ エ マ ル ジ ョ ン 組 成 物 。 58. 油相がC20-60トリグリセリド、プロピレングリ コール の C 15・40ジェステル又はそれらの混合物を含む 篩求項57に記載の油中水滴型ミクロエマルジョン組成

59. 水相が油中水滴型ミクロエマルジョンの0.1~15 容量%である請求項58に記載の油中水滴型ミクロエマ ルジョン組成物。

5.5				PCT*US92:03	
Category	Citation of docum	 	 	 	
Y U	S, A. 4,931,210 (T				Relevant to claim h 1-13,29,30, 41,44,62,63, 76,79

		30	祭	鸿	査	報	告	PCT/US92/03	
(PC(5)	ASSIFICATION OF 1 UB A61K 37/02, 37/06, 37/ 424/81, 400; 514/3, 12 to International Patent Cla	43. 39/0	o		both n	ational	classification	on and IPC	
B. FIE	LDS SEARCHED								
Munumum	documentation searched (c)	Millest	ion sys	ion fo	llowed	by clas	sification s	mbols)	
	424/88, 400; 514/2, 3, 12								
Decument	uson searched other than mi	annua c	locume	DUNLOA	to the	utent l	hat sech doc	romente are suchide	d in the fields reservined
Electronic	date base comulted during	Use este	TAL MAI	I Acan	h (nem	e of d	Na bese and	l, where practicab)	c, starch (crimt used)
C. DO	CUMENTS CONSIDERE	р то в	E REL	EVAL	VT				
Category	Citation of document	. with in	dicario	n, who	ag spp.	opra	, of the reb	CYLAL PRINCES	Relevant to claim No.
X Y	GB. A. 2,098,865 (Fran page 3, lines 61-67, clai	z) 01 Di ma 4-\$.	uterbe	1982	· DLED	2. line	15-16 and	31-33,	75.78.84.85 14.76,85
۲ .	US. A. 4,731,364 (Del)	e el.) 1	5 Marc	h 1981	i, colum	nn 2, 1	ines 21-29.		14
Y	*Kirk-Othmer Encyclope by John Wiley & Sons(f	4.Y.), p	htmica ges 90	i Toch 8, 913	nology -918, 9	, 3rd e 29.	d., Volume	8, published (979	1-67, 75-80, 84, 85
¥	GB, A. 1,171,125 (Web page 2, lines (19-125, p	on et el. LES J. li) (9 No nea 6-1	Quelsi	er 1969 ma 1-3,	6-20.			31-33.49-51. 75.78.84- 85 1-30, 34-48, 52-67, 76, 77, 79, 80
Y.P	US. A. 5.037,653 (Dawn	on) 06 ,	August	1991,	column	2, Lin	m 52-59.		1-67, 75-80, 84, 85
r	US, A, 4,183,918 (Ashe	r & el.)	i 5 Jam	mry IS	160, co	luma 5	, liner 24-4;	5.	3,7,17,24, 35,53,59
٧	US. A. 4.241.051 (Chris 3.	tie et al.) 23 D	ncembe	r 1980	, cookun	no I. line 6	5 - column 2, line	76,89
X Furth	or documents are listed in	the core	en nations	of Be		77	•	nt family annex.	
	and enterior of end forces				7	, ''			120
٠ -	اد مدند لمستور م ن پيندانياد است. محدونيان بيلمسيور او امور ما		-		⊸ `		====	من من بنال استعادات مناوی ما کا با اما اما مناوی ما بازاد	
					'x	•		-	
٠ =	rated which may three dealer of it is emblish the publication do this ellient (or openion)	:==	change)		٠.,				-
•				- ~ -				A September orderspace of the contract of the	
	priority that channel				• •	•			
	sctual completion of the in	emaleon	al ecan	:h	0.	24	<u> </u>	92 Transport	rch report
17 July 19									, /
Sor PCT	pating address of the ISA/ ser of Patents and Trademarks D.C. 10231				A		ed officer REY E. RU	ISSEL IN	(sing)
acsimile No	NOT APPLICABLE	1404.						73) 303-0196	tv

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5		識別記号	庁内整理番号	FΙ
A 6 1 K	37/34		8314 -4C	
	37/36		8314 -4C	
	37/43		8314 -4C	
	37/465		8314 -4C	
	37/54		8314 -4C	
	37/64		8314 -4C	
	39/00	G	9284-4C	
	47/06	Н	7433-4C	

(31)優先権主張番号 8 4 1, 9 3 1 (32)優先日 1992年2月25日

(33)優先権主張国 米国(US)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, NL, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, SN, TD, TG), AU, BB, BG, BR, CA, CS, FI, HU, JP, KP, KR, LK, MG, MN, MW, NO, PL, RO, RU, SD

(72)発明者 イブ, セアング, エイチ.アメリカ合衆国 19802 デラウエア州ウィルミントン ロックウッド ロード800

(72)発明者 サルカヒアン, アニ, ビー.アメリカ合衆国 19010 ペンシルバニア州 ブライン モール エフ-8 ブライン モール アベニュー 275